

Lubań, dnia 26.06.2024 r.

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I WYJAŚNIENIA Nr 6

do Szacowania wartości zamówienia na: „Zakup wraz z dostawą asortymentu jednorazowego dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.”

W przedmiotowym Szacowaniu wartości zamówienia wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Pakiet 8, poz. 9-20

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na traumatyzację tkanek w przebiegu intubacji, oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny być silikonowane, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Pakiet 8, poz. 21-28

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na traumatyzację tkanek w przebiegu tracheostomii, oferowane rurki tracheostomijne z mankietem, powinny być silikonowane, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 3

Pakiet 8, poz. 29-34

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki Guedela, wykonane z innych niż wskazanych w SWZ materiałów bez zawartości PCV, lateksu i DEHP, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 4

Pakiet 8, poz. 29-34

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki Guedela, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z wymaganym w SWZ blokerem zgryzu, co znacząco zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 5

Pakiet 8, poz. 35

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na traumatyzację tkanek w przebiegu intubacji, oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, powinny być silikonowane, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Pakiet 8, poz. 36-38

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na przebieg procedur odbywających się z udziałem masek krtaniowych opisany w SWZ cyt. „elastycznym mankiet uszczelniający” powinien być wykonany ze 100% silikonu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7

Pakiet 8, poz. 39-40

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na traumatyzację tkanek w przebiegu intubacji, oferowane rurki intubacyjne bez balonika, powinny być silikonowane, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Pakiet 9, poz. 2-6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Pakiet 9, poz. 7-9

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya, których pojemność określona została przez producenta jako 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 spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Pakiet 9, poz. 7-9

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya bez zatyczki lub z osobno pakowaną zatyczką, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Pakiet 9, poz. 7-9

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „wykonany w całości z silikonu” oznacza wymóg zaferowania cewników, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 12

Pakiet 9, poz. 7-9

Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt przez cały okres ich klinicznego użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13

Pakiet 9, poz. 7-9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya powinny być przeznaczone zarówno dla kobiet jak i dla mężczyzn, różniąc się przy tym swoją długością (40-42cm dla mężczyzn) i 20-24cm dla kobiet, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 14

Pakiet 9, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny worek do zbiórki moczu 2000ml, ze standardową skalą pomiarową co 100ml oraz drenem o długości 90-150cm ze standardowym portem do pobierania próbek, pakowane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie normami, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 15

Pakiet 13, poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków typu Mini Spike, powinny posiadać wbudowaną w korpus, jednokierunkową zastawkę, zapobiegającą wyciekaniu leku po odłączeniu od strzykawki oraz filtr bakteryjny 0,45 mikrona, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16

Pakiet 13, poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków typu Mini Spike, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu w warunkach klinicznych - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta, celem ich identyfikacji w całym okresie ich klinicznego użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17

Pakiet 14, poz. 4-5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń z prowadnicą pakowaną osobno, co pozwoli na ich wykorzystanie w zależności od faktycznej potrzeby klinicznej, co obniży faktyczne koszty ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 18

Pakiet 14, poz. 10-11

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do znieczuleń Pencil-Point, powinny posiadać w uchwycie igły - cztery duże otwory optyczne z każdej strony uchwytu, umożliwiające precyzyjną obserwację wypływu płynu mózgowo rdzeniowego w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 19

Pakiet 14, poz. 10-11

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do znieczuleń Pencil-Point, powinny posiadać eliptyczny uchwyt z wbudowanym pryzmatem, zmieniającym barwę ze srebrnej, natychmiast po kontakcie z płynem mózgowo-rdzeniowym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20

Pakiet 14, poz. 12-16

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń Pencil-Point z przewodniczą pakowaną osobno, co pozwoli na ich wykorzystanie w zależności od faktycznej potrzeby klinicznej, co obniży faktyczne koszty ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 21

Pakiet 14, poz. 15

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń Pencil-Point, o długości 120-127mm (analogicznie do poz. 5, 7, 12), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 22

Pakiet 14, poz. 16

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń Pencil-Point, o długości 120-151mm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 23

Pakiet 16, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie pediatryczne o średnicy wyrażonej w milimetrach 0,7mm oraz przepływie 22-23ml/min – europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 24

Pakiet 16, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 20G o długości 32-33mm oraz przepływie 56-62ml/min – europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 25

Pakiet 16, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 24G o przepływie 22ml/min – europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. W tym miejscu zwracamy uwagę, iż na rynku nie istnieją kaniule dożylnie o tak małej średnicy jak 24G, posiadające tak duży przepływ jak podany w SWZ - 90ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 26

Pakiet 16, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 18G o przepływie 90-96ml/min – europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 27

Pakiet 16, poz. 2-5

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 minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także 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 modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 28

Pakiet 16, poz. 2-5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania - powinny posiadać ujście kaniuli, zabezpieczone koreczkiem luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli, położonym poniżej własnej krawędzi, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 29

Pakiet 16, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne z zastawką zwrotną lub filtrem hydrofobowym, w rozmiarze 22G o przepływie 36-42ml/min - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 30

Pakiet 16, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne z zastawką zwrotną lub filtrem hydrofobowym, w rozmiarze 20G o przepływie 36-67ml/min - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 31

Pakiet 16, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne z zastawką zwrotną lub filtrem hydrofobowym, w rozmiarze 20G (1.1x32mm) o przepływie 67ml/min - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul dożylnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 32

Pakiet 16, poz. 6-8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie bezpieczne - ze względu na bezpieczeństwo anafilaktyczne pacjenta i bezpośredni kontakt z tkankami ludzkimi w długim okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 16 oraz dokonuje podziału wyżej wymienionego pakietu na Pakiet 16A i 16B.

Pytanie 33

Pakiet 24, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą do inhalacji o pojemności 450ml, 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 o równoważnej konstrukcji wyposażone w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika : Ilość otworów dyfuzora ≥ 14 , średnica otworu $\geq 0,2$ mm . Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody. Przeznaczone dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, że pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25

Pakiet 24, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, z wodą do inhalacji, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych lub masek, np. w trakcie przerw w terapii lub przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne i długoterminowe wykonywanie procedur w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26

Pakiet 27, poz. 1,4,6

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1, 4 i 6 z pakietu 27 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje podziału Pakietu 27 na Pakiet 27A i 27B.

Pytanie 27

Pakiet 27, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rękawice chirurgiczne bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu i mankiecie: $0,14 \pm 0,03$ mm, na dłoni: $0,13 \pm 0,03$ mm,

typowa długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28

Pakiet 27, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,19 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$, na mankiecie : $0,15 \pm 0,02$ mm, typowa długość min. 300mm, AQL max 0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ A),5, przebadane na min 30 substancji chemicznych, rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 29

Pakiet 27, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 20N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn <4,00 EU/parę wg EN 455-3, rozmiar 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 30

Pakiet 27, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie: $0,16 \pm 0,02$ mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 µg/g-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, rozmiar 5,5 - 9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PREZES ZARZĄDU

KRZYSZTOF KONOPKA