

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20-090 Lublin
tel./fax 81 / 747-63-27
NIP 712-21-35-822, Regon 431219360

COZL/DZP/MBK/3411/PN-129/20

Lublin dnia 27.10.2020 roku

Dot. „Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku do anestezjologii i intensywnej terapii na potrzeby COZL”

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedz: Zamawiający uznaje za spełniony ww. wymóg.

Pytanie 2

Dot. Część 21

Jako jedyny dystrybutor w Polsce produktów jednorazowych do respiratora Maquet. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 7 w części 21, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Dot. Część 18, pozycja 3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy Zamawiającego o informację o rodzaju zakończenia wężyka w NiBP. Jaki ma to być konektor? Typu motylek?

Odpowiedz: Zamawiający informuje iż rodzaj zakończenia : okrągły, żeński.

Pytanie 4

Dot. Część 2 poz.1 i 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytatory o pojemności 1600 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dot. Część 2 poz.1 i 2

Czy Zamawiający wydzieli poz.3 i 4 z pakietu nr 2 do osobnego pakietu? Zwiększy to konkurencyjność postępowania.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy Części nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer, ochrona przed Covid-19 potwierdzona oświadczeniem producenta ?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Części nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy Części nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do rurek intubacyjnych rozciągliwe od 7 do 15cm, przy zachowaniu pozostałych wymogów?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy Części nr 30 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z matowego PVC bez zawartości lateksu, o atraumatycznym zakończeniu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu, łatwa identyfikacja rozmiaru oznaczonego kolorem, jałowe, pakowane pojedynczo, w rozmiarach 000-5?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy Części nr 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samodomykającym się portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy Części nr 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści sterylny wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do odsysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

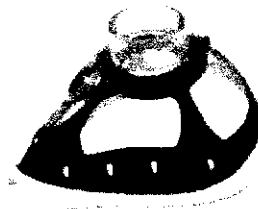
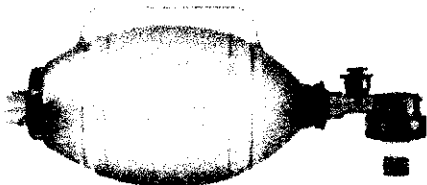
Pytanie 12

Dotyczy Zadania nr 2 poz.1

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do zaoferowania wysokiej jakości produkt wg poniższej charakterystyki:

Wielorazowy Resuscytator silikonowy dla dorosłych o pojemności 1500ml (możliwość sterylizacji do 100 cykli potwierdzona w instrukcji producenta) z wbudowaną zastawką rezerwuaru oraz rezerwuarem o pojemności 2500ml, reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

Zdjęcie poglądowe resuscytatora



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy Zadania nr 2 poz.2

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny wykonany z PCV do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml (zamiast 1475 ml) z zaworem ciśnieniowym 40 cm H₂O oraz z rezerwuarem tlenowym o objętości 2600 oraz maską twarzową i adapterem PEEP wyposażonym w dren 200cm ?

Zdjęcie poglądowe:



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy Zadania nr 24 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca bez kieszonki na palec - aplikacja poprzez zwinięcie pierścienia uszczelniającego i wsunięcie przez zwieracz odbytu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy Część nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy lub trójświatłowy wprowadzany z dostępu obwodowego po igle wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr i długości 50cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: łącznik 'T' z bocznym zaworem łącznika, introduktor koszulki wprowadzany po igle z możliwością odłączenia, strzykawka o pojemności 10ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa z prostym końcem z elastyczną końcówką ze stali nierdzewnej, taśma pomiarowa, mini skalpel, łączniki bezigłowe (zawory) samoprzylepne mocowanie nasadki cewnika oraz samoprzylepne mocowanie cewnika. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Dotyczy Część nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Części nr 16 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Dotyczy Część nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne

zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18

Dotyczy Część nr 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm, 17cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Dotyczy Część nr 28, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm, 17cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy Część nr 28, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8,5Fr o długości 15 cm, 17cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy

8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”.
Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21

Dotyczy Część nr 28, pozycja 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-4 z Części nr 28 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Czy zamawiający w pakiecie 27 dopuści Elastyczna jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie dla rurek o średnicy 6 -10mm, odpowiednia sztywność przy wprowadzaniu, termoplastyczna. Przewód na całej długości umożliwiający podanie tlenu. Sterylna, pojedynczo pakowana. Wygięty koniec, znaczniki głębokości, jednorazowa, o długości 70 cm.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 1 dopuści Zestaw do cewnikowania żył centralnych jednokanałowy, zakładany metodą Seldingera; cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, ze znacznikami długości, widoczny w promieniach RTG; stałe i ruchome skrzydełka mocujące; metalowa prowadnica z końcówką J 0,97x53cm +/- 1cm; rozszerzadło (dopasowane do rozmiaru cewnika); strzykawka 5 ml; igła wprowadzająca 17Gx70mm; przedłużka z poliuretanu o długości 10 cm z zaciskiem. Cewnik jednokanałowy 16G 1,2 x 1,7mm. dł. 20cm.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 2 dopuści Dwuświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnymi jonami srebra, przewodnik nitinolowy typu J o długości 60 cm i średnicy 0,88mm, cewnik widoczny w Rtg, o rozmiarze 7,5F i długości 16 – 20 cm z oznaczeniami cm od 9 cm do końcówki cewnika. Kanały 16G 18G. Zestaw zawiera dodatkowo: strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel, igła wprowadzająca typu bezpiecznego z zaworem zapobiegający wypływowi krwi (BLS) 18G x 70mm, dylatator 8Fr o długości 10cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, dwa korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 3 dopuści Trzyświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnymi jonami srebra, przewodnik nitinolowy typu J o długości 60 cm i średnicy 0,88mm, cewnik widoczny w Rtg, o rozmiarze 7,5F i długości 16 -20 cm z oznaczeniami cm od 9 cm do końcówki cewnika. Kanały 14G; 18G i 18G. Zestaw zawiera dodatkowo: strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel, igła wprowadzająca typu bezpiecznego z zaworem zapobiegającym wypływowi krwi (BLS) 18G x 70mm., dylatator 8Fr o długości 10cm , dodatkowe skrzydełka mocujące, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 4 dopuści Czteroświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnymi jonami srebra, przewodnik nitinolowy typu J o długości 60 cm i średnicy 0,88mm, cewnik widoczny w Rtg, o rozmiarze 8,5F i długości 16 -20 cm z oznaczeniami cm od 9 cm do końcówki cewnika. Kanały 16 G; 14G ; 18G i 18G. Zestaw zawiera dodatkowo: strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel, igła wprowadzająca typu bezpiecznego z zaworem zapobiegającym wypływowi krwi (BLS) 18G x 70mm., dylatator 9Fr o długości 10cm , dodatkowe skrzydełka mocujące, cztery korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 7 dopuści Antybakteryjny trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek, wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzaczka : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, Igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, Prowadnik typu „J” 60cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylatator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 8 dopuści Antybakteryjny czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek, w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 12,5cm, 16cm, 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać

jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik czterokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, nitynowy przewodnik typu "J" 60cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 9 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29

Czy zamawiający w pakiecie 28 pozycji 9 dopuści Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml.

Uzasadnienie: dopuszczenie w/w sprzętu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym używanym w wielu klinikach w całej Polsce

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy Pakiet 13

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji nr 2 i stworzy z niej oddzielny pakiet?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Dotyczy Pakiet 13

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: Przenośny system infuzyjny o objętości nominalnej 300 ml i prędkości przepływu 5ml/h. Z filtrem cząsteczkowym 5,0 µm oraz filtrem odpowietrzającym 0,03 µm na przebiegu linii infuzyjnej, pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy (w centralnej części obudowy), co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków, port zabezpieczony koreczkiem bez dodatkowej zatyczki, przezroczysta sztywna obudowa o siedmiokątnych przekroju gwarantuje odporność na przypadkowe zgniecenia i ryzyko zwiększenia infuzji?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o wyższych jakościowo parametrach, oferowane przez naszą firmę pompy posiadają dokładność dozowania +/- 10%, natomiast pompy Easypump opisane przez Zamawiającego +/- 15%

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości pomp elastomerowych włoskiej firmy SURGIKA, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32

Dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Część nr 4 Poz. 1

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnej części co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców co wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie mankietu o pojemności 500 lub 1000 ml do wyboru przez Zamawiającego.

Prosimy o dopuszczenie mankietu z regulacją ciśnienia w zakresie 0-300 mm/Hg

Czy Zamawiający uzna warunek przezroczystości przedniej ścianki mankietu za spełniony, jeśli będzie wykonany z transparentnej siateczki, umożliwiającej podgląd tłoczonego płynu.

Prosimy o doprecyzowanie czy mankiety ma być wielorazowy czy jednopacjentowy.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Część nr 10 Poz. 3, 8, 10

Prosimy o wydzielenie pozycji 3, 8, 10 do osobnej części co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców co wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36

Część nr 10 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 2,5 m.

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Część nr 10 Poz. 10

Prosimy o dopuszczenie kabla odprowadzeniowego o długości 0,95 m.

Prosimy o określenie rodzaju połączenia z kablem głównym – single pin czy dual pin?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza kabel o dł. 0,95m, reszta zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Część nr 18 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 25,0 – 35,0 cm, o wymiarach 50,5 x 13,0 cm; 33,0 – 47,0 cm o wymiarach 72,0 x 16,5 cm

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Część nr 18 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach – do wyboru przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia cząstkowego :

Obwód kończyny	Wymiary dł.xszer.
46,0 – 66,0 cm	86,0 x 23,0 cm
33,0 – 47,0 cm	72,0 x 16,5 cm
33,0 – 47,0 cm	60,5 x 16,5cm
25,0-35,0 cm	57,5 x 13,0 cm
25,0-35,0 cm	50,5 x 13,0 cm
20,0-26,0 cm	37,5 x 10,0 cm

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Część nr 18 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czujników:

- z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70% do 100% ±3 cyfry
- mikrobiologicznie czystych,
- zakres wagowy pacjenta: poniżej 3 kg i powyżej 30 kg ,
- kompatybilnych z pulsoksymetrami pracującym w technologii NellcorOxiMax, spełniających pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Część nr 19 Poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie kocy o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta

- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- przezierne dla promieni RTG
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, BairHugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą wiązania/na velcro)

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Część nr 19 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie koca o wymiarach: 192 x 180 cm, z dostępem brzuszny, oraz trzema wejściami do podłączenia dmuchawy, do wyboru przez użytkownika, z ogrzewaną częścią nóg.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Część nr 19 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie koca o wymiarach: 195 x 100 cm, wielodostępowego, z ogrzewaną częścią nóg.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Część nr 19 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie koca na dolną część ciała o wymiarach: 120 x 100 cm, z ogrzewaną częścią nóg.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Część nr 19 Poz. 4,5

Prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5, do osobnej części co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców co wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46

Część 23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagany zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego ma umożliwiać pomiar metodą manometryczną i charakteryzować się czasem utrzymania do 7 dni?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47

Część 24 Poz.1:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania systemu do odsysania z mankietem zapewniającym ochronę przeciwbakteryjną poprzez szczelność zestawu, w składzie: Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi naprzeciwległymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych wraz z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Część 24 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca ma być przeznaczony do bezpiecznego stosowania do 29 dni z dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi potwierdzającymi w/w fakt?

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 49

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby system do kontrolowanej zbiórki stolca był wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy. Taka długość mankieta pozwala na swobodne ułożenie rękawa u pacjentów a wbudowana substancja neutralizująca nieprzyjemne zapachy przyczynia się do poprawy komfortu pracy dla personelu.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby w zestawie wraz z systemem do zbiórki stolca znajdowały się 3 sztuki worków do zbiórki stolca o pojemności 1000ml . Worki nieprzezroczyste, z okienkiem podglądu, skalowane co 25ml, w tym numerycznie co 100ml, z filtrem węglowym, biologicznie czyste. Skalowanie co 25 ml umożliwia prowadzenie bardzo dokładnej kontroli bilansu płynów u pacjentów.

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby system do kontrolowanej zbiórki stolca posiadał badania kliniczne, jako jedyny w Polsce , które gwarantują bezpieczeństwo stosowania systemu u pacjenta do 29 dni. W badaniach wykazano, że system do kontrolowanej zbiórki stolca skutecznie powstrzymuje i zapobiega rozprzestrzenianiu się bakterii *C. difficile* w otoczeniu.

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 52

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 – 5 dniowego terminu na

rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), b), c):

1. Zamawiający może żądać kar umownych:

a) za opóźnienie w dostawie partii (części) towarów w wysokości **0,5%** wartości brutto danej dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa do dnia dostawy, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;**

b) za opóźnienie w dostawie zareklamowanej partii (części) towarów w wysokości **0,5%** wartości brutto całości zareklamowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie wykonywanej w ramach reklamacji, tj. liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa zareklamowana do dnia dostawy, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;**

c) w przypadku 3 (trzy) krotnego opóźnienia w dostawach, Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy, nie wcześniej niż 3 dni po zaistnieniu przyczyny i nie później niż 90 dni od zaistnienia przyczyny odstąpienia a Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w § 3 ust. 1.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54

Dotyczy części 19 - poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie kołdry grzewczej z dwoma otworami do podłączenia dmuchawy. Dwa uszczelniane otwory do podłączenia przewodu grzewczego umożliwiają wybór miejsca podłączenie urządzenia Bair Hugger, w dolnej lub górnej części kołdry. Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55

Dotyczy Część 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rury j.u. pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56

Dotyczy Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje elektrod umieszczonych po 4 sztuki na jednym listku?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57

Dotyczy Część 10 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z części 10 pozycję nr 1 i utworzy nowego zadanie?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58

Dotyczy Część 10 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego przetwornika do rzutu serca firmy Edwards do platformy Edwards?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 59

Dotyczy Część 10 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zamiennik czujnika gdzie łączenie z monitorem będzie realizowane przez dedykowany adapter?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60

Dotyczy Część 18 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego czujnika kalibrowanego cyfrowo i analogowo?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy Część 18 poz. 4

Czy Zamawiający wydzieli czujnik z pakietu i utworzy nowy pakiet?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofaniach, wstrzymanych w obrocie produktach ?

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga.

21/11/13

Pytanie 64

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedzi: Odpowiedzialność za prawidłową dostawę leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 66

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedzi: Odpowiedzialność za prawidłową dostawę leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 67

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedyicznymi.

Odpowiedzi: Odpowiedzialność za prawidłową dostawę leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 70

Dotyczy Część nr 3, pozycja nr 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania w tych pozycjach dreny tlenowe sterylne z minimalną zawartością ftalanów?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71

Czy Zamawiający wyłączy z Części 20 poz. 11, 12, 14 i 15 i utworzy z nich osobny pakiet co umożliwi złożenie oferty na pozostałe pozycje w pakiecie 20?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania w Części 20 poz. 12 cewniki tlenowe donosowe z minimalną zawartością ftalanów?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania w Części 20 poz. 15 rurki intubacyjne z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania w Części 27 poz. 1 prowadnice z kanałem do wentylacji w rozmiarze CH15, długość 830mm?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 75

Część 2 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego użytku dla dorosłych o objętości worka 1547ml z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Część 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy oddechowy o następujących parametrach: elektrostatyczny, anestezjologiczny, antybakteryjny, antywirusowy, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej powyżej 99,9999% i wirusowej powyżej 99,999%, przestrzeni martwej 55 ml, wadze 35,6gr, objętości oddechowej 150-1500ml, nawilżaniu 37 mg/l przy $V_t=500\text{ml}$, oporach przepływu 0,82 cm H₂O przy 30 l/min, 2,14 cm H₂O przy 60 l/min, 3,95 cm H₂O przy 90 l/min, z portem kapno z wkręcanym koreczkiem, sterylny ?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 77

Część 30 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne rurki ustno-gardłowe (Guedel) wykonane z medycznego polichlorku winylu bez zawartości lateksu i ftalanów, jednoczęściowa, ze zintegrowanym blokerem zgryzu, pakowana pojedynczo, sterylna, posiadająca kod kolorystyczny w górnej części, rozmiary (wg potrzeb Zamawiającego): 0/50mm, 1/60mm, 2/70mm, 3/80mm, 4/90mm, 5/100mm.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78

Część 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci w zastosowaniu do tracheostomii o następujących parametrach: objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml; opór przepływu: 0,7 cm H₂O przy 30l/min, 1,8 cm H₂O przy 60l/min, 3,5 cmH₂O przy 90l/min; masa 8,4 g; przestrzeń martwa 15 ml; nawilżanie po 24 godz. 28,8mg/l H₂O przy $V_t=500\text{ml}$; port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie; średnica portu do odsysania 6,1 mm; powierzchnia wymiennika > 500 cm²; wkład celulozowy higroskopowy; złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostomijnej; port do drenu tlenowego 5,5 mmM; czas stosowania do 24 godzin ; opakowanie pojedyncze folia-papier.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 79

Część 33 poz.10

Prosimy o wydzielenie pozycji 10 i stworzenie osobnego pakietu na obwód oddechowy i jednocześnie dopuszczenie jako równoważnego jednorazowego układu oddechowego jednorurowego, współosiowego (rura w rurze) z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, o średnicy rury zewnętrznej 30 mm, wewnętrznej 18 mm. i długości 180cm do aparatów do znieczulenia, złącza rur standardowe o średnicy 22mm; z odłączalnym kolankiem z portem kapno z wkręcanym koreczkiem, z dodatkową rurą rozciągalną do 150 cm i 2l workiem bezlateksowym, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 60cm, bez DEPH, z miękkimi złączami-złącza rur wydechowej i dodatkowej rury od strony aparatu wykonane z elastycznego materiału EVA, z kapturkiem zabezpieczającym układ przed zanieczyszczeniami/tester szczelności. Opór 0,06 cmH₂O/l przy przepływie 30 l/min. Obwód oddechowy spełnia normy ISO 8835-2 & ISO 5356-1 w zakresie wentylacji dorosłych. Wszystkie elementy układu pakowane w jednym opakowaniu zbiorczym.

Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany układ oddechowy.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 80

Część 33 poz. 10

Prosimy o wydzielenie pozycji 10 i stworzenie osobnego pakietu na obwód oddechowy i jednocześnie dopuszczenie jako równoważnego jednorazowego układu oddechowego do aparatu do znieczulenia - jednorurowego, dwuświatłowego z dzieloną membraną, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, o średnicy 22 mm, , długości 180cm, złącza rur standardowe o średnicy 22mm; z odłączalnym kolankiem z portem kapno z wkręcanym koreczkiem, z dodatkową rurą rozciągalną do 180 cm i 2l workiem bezlateksowym, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 60cm, bez DEPH, z miękkimi złączami - złącza rur wydechowej i dodatkowej rury od strony aparatu wykonane z elastycznego materiału EVA, z kapturkiem zabezpieczającym układ przed zanieczyszczeniami/tester szczelności. Opór wdechu 0,13 cm H₂O przy przepływie 10 l/min i opór wydechu 0,15 cm H₂O przy przepływie 10 l/min. Obwód oddechowy spełnia normy ISO 8835-2 & ISO 5356-1 w zakresie wentylacji dorosłych. Wszystkie elementy układu pakowane w jednym opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Dotyczy Część 20

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 - 6 dopuści wysokiej jakości rurki wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82

Czy Zamawiający w pozycji nr 7 - 8 dopuści wysokiej jakości rurki wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV, w rozmiarach 26CH, 28CH, 35CH, 37CH, 39CH, 41CH przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Czy Zamawiający w pozycji nr 15 dopuści wysokiej jakości Rurka intubacyjna z mankietem w kształcie baryłkowanym przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84

Dotyczy Część 30

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści wysokiej jakości filtr Filtr hydrofobowy elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, membrana harmonijkowa, o skuteczności nawilżania 31mg H₂O /przy Vt 500 ml, utrata wilgoci max 6mg H₂O/l przy Vt 500 ml, skuteczność filtracji bakterii 99,9999% i wirusów 99,999%, oraz prątków 99,999% sterylny, z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince, o wadze 31 gram i przestrzeni martwej 35 ml?

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści wysokiej jakości przedłużacze do rurek intubacyjnych o długości 9-15 cm, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści wysokiej jakości wymiennik ciepła i wilgoci tzw. sztuczny nos przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładkami nawilżającymi z pianki celulozowej z antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, czteroczęściowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego. Zwrot wilgoci 32 mg H₂O/l, przestrzeń martwa 10ml, waga 6.3g, sterylny, pakowany pojedynczo.?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 85

Dotyczy Część 31

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści wysokiej jakości wodę jałową o pojemności 340 ml?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 86

Dotyczy Część 31

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści wysokiej jakości wodę jałową o pojemności 650 ml?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 87

Zamawiający w części 30 pkt. 1 wymaga „**Filtr oddechowy przeciwbakteryjny i przeciwwirusowy.** Sterylny filtr elektrostatyczny anestezyjologiczny, antibakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona protokołem przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, przestrzeń martwa max. 57ml, waga 31g, wydajność nawilżania min 32ml H₂O/l, objętość oddechowana min. 150ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo”. Żądamy wykreślenie części zapisu dot. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona). Wymagany zapis narusza zapisy ustawy PZP w zakresie dokumentów, których Zamawiający może żądać od Wykonawcy. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego obowiązuje zamknięty katalog dokumentów, jakich zamawiający może żądać od wykonawców, to jest wyłącznie oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania. Oświadczenia i dokumenty mają potwierdzać spełnianie przez wykonawców warunków udziału w postępowaniu, a przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego. Na podstawie § 6 ust. 1 rozporządzenia w celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

- 1) próbek, opisów lub fotografii produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;
- 2) zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym;
- 3) zaświadczenia niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi, jeżeli zamawiający odwołują się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich;

Z opisu przedmiotu zamówienia wynika, że opis został przygotowany przez Zamawiającego na użytek własny. Nie jest to opis, który spełnia określone ogólnie normy lub specyfikacje techniczne określające skuteczność opisanego produktu. Dokumentem potwierdzającym spełnienia min. wymagań Zamawiającego są certyfikat CE i Deklaracja Zgodności. Obydwa dokumenty wystawione są przez niezależne podmioty zajmujące się poświadczaniem zgodności z normami jakościowymi.

Proponujemy zmianę zapisu na „Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta w Polsce o spełnieniu wymagań technicznych opisanego przedmiotu zamówienia”

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga dostarczenia protokołów i zmienia zapisy Załącznika nr 1.30 poz. 1 (Część 30, poz.1) – w załączeniu.

Pytanie 88

Zamawiający w Części nr 30, poz. 1 wymaga:

„Filtr oddechowy przeciwbakteryjny i przeciwwirusowy. Sterylny filtr elektrostatyczny anesteziologiczny, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona protokołem przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, przestrzeń martwa max. 57ml, waga 31g, wydajność nawilżania min 32ml H₂O/l, objętość oddechowana min. 150ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego filtra elektrostatycznego z portem kapno zabezpieczonym zakręcanym koreczkiem, filtr z portem dokującym, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer-lock, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Zakręcany koreczek jest skuteczniejszy niż kapturek, podczas zabiegów, gdzie występuje wyższe ciśnienie w układzie oddechowym. Daje on gwarancję pewnego, bezpiecznego zabezpieczenia, lepszego niż kapturek, który jest wciskany i potrafi wyskoczyć z portu. Dodatkowo filtr posiada port dokujący, na którym możemy umieścić koreczek.

Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 89

Zamawiający w Części nr 30, poz. 1 wymaga filtra o konkretnej wadze tj. 31g.

Prosimy o dopuszczenie filtra równoważnego o mniejszej, korzystniejszej dla pacjenta wadze 29g, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Zgodnie z ustawą PZP Zamawiający ma obowiązek dokonać opisu przedmiotu zamówienia posługując się minimalnymi parametrami fizycznymi, które Zamawiający musi spełnić oferując swój produkt. Oferent ma prawo złożyć ofertę oferując produkt równoważny lub/i o parametrach nie gorszych niż minimalne opisane w siwz?

Powyższy zapis jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp)

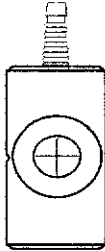
Odpowiedzi: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 90

Zamawiający w Części nr 30, poz. 4 wymaga:

„Wymiennik ciepła i wilgoci tzw. sztuczny nos przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatrzaskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego. Zwrot wilgoci 26 mg H₂O/l, przestrzeń martwa 19ml, waga 8g, sterylne, pakowany pojedynczo.”

Zamawiający opisał produkt konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego tj. wymiennik ciepła i wilgoci, z portem do odsysania zabezpieczonym czterodzielną membraną, standardowym nieobrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, o korzystniejszej dla pacjenta, mniejszej przestrzeni martwej tylko 12ml, niskiej wadze 4g, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?



Powyższy zapis jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp)

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 91

Zamawiający w Części nr 30, poz. 2 wymaga:

„Przedłużacze do rurek intubacyjnych, rozciągliwe (martwa przestrzeń) jednorazowego użytku z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym rozciągliwy od 7-16 cm, z portem do odsysania i bronchoskopii, sterylne”

Czy z uwagi na fakt, iż Zamawiający opisał w SIWZ produkt konkretnego producenta, Zamawiający opuści jako równoważny przedłużacz rozciągliwy o standardowej długości od 8-15 cm .

Powyższy zapis jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp)

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Część 28 Poz 1

Prosimy o dopuszczenie zestawu z powłoką bakteriobójczą:

skl

Kateter rozmiar / długość	Dilatator rozmiar	Igła rozmiar	Prowadnik rozmiar / długość
5F(16G)/ 15 lub 20 cm	6F	18G/7 cm	.035" / 60 cm - typ "J"

Zestaw posiada ostrą igłę punkcyjną, cienkościenną, rozszerzało ułatwiające łatwe wprowadzanie bez odkształceń. Prowadnik z aplikatorem, umieszczony w osłonce umożliwiającej jednoręczne wprowadzenie. Jedna końcówka przewodnika miękka typu „J”, druga miękka, typu prosta. Kateter centralny przezroczysty, wykonany z poliuretanu z zatraskiem i zaciskami ślizgowymi, cieniujący w RTG, na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia. Końcówka katetera miękka, atraumatyczna, miękna w temperaturze ciała, zaopatrzona w zacisk odcinający. Posiada skrzydełka mocujące na szew (stałe i ruchome skrzydełka mocujące), system mocowania cewnika do skóry pacjenta podwójny, koreczki z portami zamykające cewnik i strzykawkę. Zestaw umieszczony na tacce uniemożliwiający wypadanie elementów i zapakowany sterylne. Końcówki cewnika znakowane barwnie, podane średnice wewnętrzne kanałów bocznych oraz ich pojemność. Zestaw z łącznikiem typu Y pozwala na wykonanie zabiegu metodą umożliwiającą bezkrwawą lokalizację naczynia (z dodatkowym niezintegrowanym łącznikiem Y z silikonową membraną uszczelniającą umożliwiającą bezpieczne, bezkrwawe wprowadzenie przewodnicy Selingera bez konieczności rozłączania strzykawki). Dopuszczenie w/w zestawu umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 93

Część 28 poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie zestawu:

Kateter rozmiar / długość	Dilatator rozmiar	Igła rozmiar	Prowadnik rozmiar / długość
7F(16G,16G) / 20cm	8F	18G/7 cm	.035" / 60 cm - typ "J"

Zestaw posiada ostrą igłę punkcyjną, cienkościenną, rozszerzało ułatwiające łatwe wprowadzanie bez odkształceń. Prowadnik z aplikatorem, umieszczony w osłonce umożliwiającej jednoręczne wprowadzenie. Jedna końcówka przewodnika miękka typu „J”, druga miękka, typu prosta. Kateter centralny przezroczysty, wykonany z poliuretanu z zatraskiem i zaciskami ślizgowymi, cieniujący w RTG, na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia. Końcówka katetera miękka, atraumatyczna, miękna w temperaturze ciała, zaopatrzona w zacisk odcinający. Posiada skrzydełka mocujące na szew (stałe i ruchome skrzydełka mocujące), system mocowania cewnika do skóry pacjenta podwójny, koreczki z portami zamykające cewnik i strzykawkę. Zestaw umieszczony na tacce uniemożliwiający wypadanie elementów i zapakowany sterylne. Końcówki cewnika znakowane barwnie, podane średnice wewnętrzne kanałów bocznych oraz ich pojemność. Zestaw z łącznikiem typu Y pozwala na wykonanie zabiegu metodą umożliwiającą bezkrwawą lokalizację naczynia (z dodatkowym niezintegrowanym łącznikiem Y z silikonową membraną uszczelniającą umożliwiającą bezpieczne, bezkrwawe wprowadzenie przewodnicy Selingera bez konieczności rozłączania strzykawki). Dopuszczenie w/w zestawu umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94

Część 28 poz. 3 – Prosimy o dopuszczenie zestawu:

Kateter rozmiar / długość	Dilatator rozmiar	Igła rozmiar	Prowadnik rozmiar / długość
9F (14G, 16G, 16G) / 20 cm	10F	18G/7 cm	.035" / 60 cm - typ "J"

Zestaw posiada ostrą igłę punkcyjną, cienkościenną, rozszerzało ułatwiające łatwe wprowadzanie bez odkształceń. Prowadnik z aplikatorem, umieszczony w osłonce umożliwiającej jednoręczne wprowadzenie. Jedna końcówka prowadnika miękka typu „J”, druga miękka, typu prosta. Kateter centralny wykonany z poliuretanu z zatraskiem, cieniujący a RTG, na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia. Końcówka katetera miękka, atraumatyczna, zaopatrzona w zacisk odcinający. Posiada skrzydełka mocujące na szew, system mocowania cewnika do skóry pacjenta podwójny, koreczki z portami zamykające cewnik i strzykawkę. Zestaw umieszczony na tacce uniemożliwiający wypadanie elementów i zapakowany sterylnie. Końcówki cewnika znakowane barwnie, podane średnice wewnętrzne kanałów bocznych oraz ich pojemność. Zestaw z łącznikiem typu Y pozwala na wykonanie zabiegu metodą umożliwiającą bezkrwawą lokalizację naczynia. Dopuszczenie w/w zestawu umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 95

Część 28 poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie zestawu:

Kateter rozmiar / długość	Dilatator rozmiar	Igła rozmiar	Prowadnik rozmiar / długość
8.5F (14G, 16G, 18G, 18G)/ 20cm	9F	18G/7 cm	.035" / 60 cm - typ "J"

Zestaw posiada ostrą igłę punkcyjną, cienkościenną, rozszerzało ułatwiające łatwe wprowadzanie bez odkształceń. Prowadnik z aplikatorem, umieszczony w osłonce umożliwiającej jednoręczne wprowadzenie. Jedna końcówka prowadnika miękka typu „J”, druga miękka, typu prosta. Kateter centralny wykonany z poliuretanu z zastraskiem, cieniujący a RTG, na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia. Końcówka katetera miękka, atraumatyczna, zaopatrzona w zacisk odcinający. Posiada skrzydełka mocujące na szew, system mocowania cewnika do skóry pacjenta podwójny, koreczki z portami zamykające cewnik i strzykawkę. Zestaw umieszczony na tacce uniemożliwiający wypadanie elementów i zapakowany sterylnie. Końcówki cewnika znakowane barwnie, podane średnice wewnętrzne kanałów bocznych oraz ich pojemność. Zestaw z łącznikiem typu Y pozwala na wykonanie zabiegu metodą umożliwiającą bezkrwawą lokalizację naczynia. Dopuszczenie w/w zestawu umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 96

Dotyczy-Zadanie nr 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 20 pozycja nr 15 – rurka intubacyjna z mankietem w kształcie stożka ma na myśli kształt mankieta stożkowy zwężający się ku dołowi, gdzie część górna mankieta jest wyraźnie szersza i wyraźnie zwęża w kierunku dystalnym?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 97

Dotyczy -Zadanie nr 26

Czy Zamawiający w zadaniu nr 26 pozycja nr 1 - zestaw laryngoskopowy oraz pozycja nr 2 – łyżki do laryngoskopu, będzie wymagał podobnie jak w zadaniu nr 30, produktu spełniającego zalecenia Konsultanta Krajowego Anestezjologii i Intensywnej Terapii z dnia

Alui

15.04.2020r. dla chorych z COVID-19, o budowie jednolitej, monolitycznej, sterylnej, jednorazowego użytku, nadającego się w całości do utylizacji medycznej zgodnie z wymogami postępowania przy chorych zakaźnych? Laryngoskop o parametrach świetlnych i wytrzymałościowych nie gorszy od opisanego.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 98

Dotyczy -Zadanie nr 31

Czy Zamawiający uzna myjkę do bezwonnego mycia pacjentów nasączonych dimetikon 3 % o wymiarach 22x22 pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? Zamawiający wymagał w opisie wymiary około 20x20cm. Prosimy zauważyć, że różnica wynosi zaledwie 2 cm.

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Dotyczy Części 10, poz. 7, 8, 9

Prosimy o wydzielenie z części 10 poz. 7, 8 i 9. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 100

Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy manualny dla dorosłych wielorazowego użytku z możliwością sterylizacji w autoklawie, wyposażony w zastawkę wyrównawczą (60 cm.H₂O), w zestawie maska silikonowa, z otwartym mankietem, rozmiar 5. Objętość worka: 1650 ml , z rezerwuarem tlenowym wielokrotnego użytku o objętości około 2000ml?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych, wykonany z PCV. Zawór pacjenta jednomembranowy. Worek samorozprężalny o wysokiej sprężystości i niewielkimi oporami podczas ściskania - objętość worka 1650 ml. Rezerwuar tlenowy – objętość 2000ml?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 102

Część 9, pozycja 6: Maska anestetyczna twarzowa nr 3, 4, 5 do MRI. Maska anestetyczna twarzowa nr 3, 4, 5 (wykonana z medycznego PCV, jednorazowa z miękką, przezroczystą, poduszką i elastyczna obudową z wytłoczoną informacją o przeznaczeniu maski – adult, child, neonate i nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym, bez zaworu kolorystycznego, wejście 22F; możliwa do użycia w środowisku MRI; produkt pakowany pojedynczo, typu folia-folia, mikrobiologicznie czysta)?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

xlw

Pytanie 103

Część 9, pozycja 6: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 6 z pakietu nr 9 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na tą pozycję. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 104

Część 20, pozycja 13, 17: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 13, 17 z pakietu nr 20 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na tą pozycję. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 105

Część 24, pozycja 1: Czy Zamawiający odstąpi od parametru: „mankiet pokryty powłoką antybakteryjną”?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 106

Część 27, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści Prowadnice Bougie 15CHx700 mm z skalą co 5 cm?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 107

Część 30, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy przeciwbakteryjny i przeciwwirusowy jak dotychczas stosowany w Państwa szpitalu 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: 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?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108

Część 30, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści łącznik rozciągliwy od 7- 16 cm (+/- 1 cm)?

Odpowiedzi: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Część 30, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe (Guedel) wykonane z PE, bez PCV, nie zawierająca lateksu i ftalanów, termoplastyczna, mleczna, jednoczęściowa, ze zintegrowanym blokerem zgryzu, pakowana pojedynczo, sterylna, posiadająca kod kolorystyczny rozmiaru w części rurki, zgodnie z normą ISO. Rozmiar 000-5, jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110

Część 30, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedzi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 111

Część 30, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci tzw. sztuczny nos przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, z zamykanym portem do odsysania, wbudowanym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego. Zwrot wilgoci 32 mg H2O/l, przestrzeń martwa 15ml, waga 8g, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza.

KIEROWNIK
ZAKŁADU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dąkli
mgr Marietta Koziej

SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dąkli
mgr inż. Monika Karwacka

ZASTĘPCA DYREKTORA
dz. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dąkli
mgr Barnusz Cuciński