



Tychy, 3.11.2023r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Oddziału Neonatologii” – nr sprawy: 27/23/ZP/PN

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – dot. Pakietu nr 50 Pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do pomiaru ciśnienia dla noworodków kompatybilny z kablem typ motylek o rozm 1 (3,3cm-5,6 cm), rozm 2 (4,2cm – 7,1cm), rozm 3 (5,0cm-10,5cm), rozm 4 (6,9cm – 11,7cm), rozm 5 (8,9cm-15 cm) ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane mankiety.

Pytanie nr 2 – dot. Pakietu 57 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy o informację czy Zamawiający wymaga czujnika zakończonego klipsem czy silikonem ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujnika zakończonego klipsem.

Pytanie nr 3 – dot. Pakietu 57 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy o informacje czy Zamawiający wymaga czujnika dla dzieci czy dorosłych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujnika dla dorosłych.

Pytanie nr 4 – dot. Pakietu 57 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy o informacje czy Zamawiający wymaga czujnika o długości 1 metra czy 3 metrów ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujnika o długości 3 metrów.

Pytanie nr 5 – dot. Pakietu 69 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 115 530 750,00 zł



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w pakiecie nr 69 poz. 1 formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 6 - Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 2 (z racji na zmianę jaką dokonał producent w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer lock 30 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 - Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 2 mógłby doprecyzować, czy przez wskazany w opisie „przedłużacz” Zamawiający rozumie linię przedłużającą, która dystansuje układ automatycznych zastawek jednokierunkowych od ciała pacjenta (dla ułatwienia obsługi zestawu i większego komfortu dla pacjenta). Powyższe rozwiązanie jest dotychczas stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający definiuje „przedłużacz” wskazany w pakiecie 11 poz. 2 zgodnie z interpretacją przedstawioną w powyższym pytaniu.

Pytanie nr 8 - Czy Zamawiający w Pakiecie 15 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 do odrębnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający dopuści jednorazową łyżka światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, zarówno korpus jak i podstawa łyżki wykonane są ze stopu metali o matowym wykończeniu, redukującym powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy jest z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą trzech łożysk kulkowych, światłowód osłonięty. Średnica światłowodu na końcu wynosi 4,7mm. Mocowanie łyżki zapobiega dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu. Dostępna w rozmiarach Mac 1,2,3,4,5, Mill 00,0,1,2,3,4. Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Termin ważności 2 lata od daty produkcji. Wyrób medyczny niesterylny ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu z ramionami prostymi lub zagiętymi średnicy: dla pozycji 1 – średnica 13 Fr długość 20 cm dla pozycji 2 – średnica 11 Fr długość 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11 Fr lub 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11: Pakiet nr 14 Pozycja nr 1 Mata klejąca zatrzymująca zanieczyszczenia (40 listków w opakowaniu) 45cm x 115 cm. Prosimy o dopuszczenie mat wykonanych z 30 listków , 45x115 cm

Pozycja nr 1

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12: Pakiet nr 64, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego filtra pediatrycznego :

Płaski pediatryczny filtr o objętości wypełnienia 0,6 ml. Wytrzymałość na ciśnienie do 6 bar (87 PSI). Filtr do podawania lipidów z membraną 1,2 µm (barwne oznaczenie).Przezroczyste łączniki Luer – Lock zgodne z normą DIN. Przezroczysty cały system pozwalający na optyczną kontrolę przepływu. Powierzchnia filtracyjna 1,65cm, odporność na ciśnienie 6 BAR. Pozytywnie naładowana membrana zatrzymuje toksyczne makrocząsteczki pochodzące z bakterii Gram-ujemnych. Odporne na alkohol i lipidy. Bez latexu. Wolny od ftalanów (DEHP). Bez PVC. Przedłużki wykonane z poliuretanu od długości 10 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13: Pakiet nr 64, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego filtra pediatrycznego :

Płaski pediatryczny filtr o objętości wypełnienia 0,6 ml, do stosowania przez 96h. Odpowietrznik z membraną nylonową 0,2 µm. Przezroczyste łączniki Luer – Lock zgodne z normą DIN. Przezroczysty cały system pozwalający na optyczną kontrolę przepływu. Powierzchnia filtracyjna 1,65cm, odporność na ciśnienie 6 BAR. Pozytywnie naładowana membrana zatrzymuje toksyczne makrocząsteczki pochodzące z bakterii Gram-ujemnych. Odporne na alkohol i lipidy. Wytrzymałość na ciśnienie do 6 bar (87 PSI). Bez latexu. Wolny od ftalanów (DEHP). Bez PVC. Przedłużki wykonane z poliuretanu 5 cm i 10 (2x5cm) cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14: Pakiet 19 poz 1 - Prosimy Zamawiającego o wykreślenie lub wydzielenie poz 1 z pakietu nr 19. Umożliwi nam to złożenie oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 z pakietu nr 19. Zamawiający dokona zmiany formularza asortymentowo – cenowego w zakresie poz. 1.

Pytanie nr 15: Pakiet 60 poz 1 - Czy zamawiający zgodzi się na zaproponowanie zestawów jednodniowy do odciągania pokarmu, kompatybilny z laktatorem szpitalnym SYMPHONY firmy MEDELA, przeznaczonych dla jednej pacjentki do użytku przez 24 godziny. W rozmiarach M, L, XL. Zestaw mikrobiologicznie czysty ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zestaw mikrobiologicznie czysty.

Pytanie nr 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2,5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych? Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie kar umownych oraz na wprowadzenie proponowanego zapisu dotyczącego składania zamówień.

Pytanie nr 17: dot. pakietu 49 poz. 4 i poz. 8

W celu ujednoczenia rodzaju czujników Masimo stosowanych na oddziale, czy zamawiający dopuści zaoferowanie odpowiednich kabli w technologii Masimo Set do posiadanego stanowiska Panda i kardiomonitora B105 z połączeniem typu RD. Długość kabli min. 3m.? Takie rozwiązanie przyczyni się do ujednoczenia stosowanych czujników (czujniki z połączeniem RD), co ograniczy koszty związane z magazynowaniem różnych rodzajów czujników oraz ułatwi pracę personelowi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowane kable z podłączeniem typu RD.

Pytanie nr 18: dot. pakietu 53

Czy w pakiecie 53 w poz. 8 zamawiający wymaga rur (układów oddechowych) zgodnych z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi respiratora od wersji oprogramowania 5.2.2.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompletu rur zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 19: dot. pakietu 53

Mając na uwadze fakt zmiany wyłącznego dystrybutora i autoryzowanego serwisu respiratorów Fabian na terenie Polski prosimy o wydzielenie z pakietu 53 wszystkich pozycji dedykowanych do użytku z respiratorem Fabian tj: poz. 8 – poz. 19 i utworzenie dla nich oddzielnego pakietu. Pozostawienie pakietu bez zmian może wiązać się z zaoferowaniem akcesoriów, które nie są zwalidowane z respiratorem, są bardzo niskiej jakości lub nie są zgodne z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi respiratora, co w bezpośredni sposób może przełożyć się na skuteczność i bezpieczeństwo prowadzonych terapii u najmniejszych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20: dot. pakietu 53 poz. 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Komplet rur pacjenta jednorazowego użytku do wentylacji mechanicznej zgodnego z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi respiratora Fabian. Układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym (jednorazowy) nadający się do używania przez 30 dni. Wykonane bez DEHP, BPA lub lateksu. Wbudowana spirala grzewcza pomagająca w redukcji kondensatu.

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. min. 1,1 m, średnica wew. 10 mm,
- odcinek wydechowy podgrzewany dł. min 1,3 m
- Podwójny obrotowy port pacjenta ułatwiający pozycjonowanie
- odcinek przedłużający do respiratora 0,3 m
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. min. 0,6 m
- odcinek pomiarowy 1,8 m, z jednej strony zakończony złączem kątowym z drugiej złączem prostym
- obrotowe kolanko przy pacjencie we wszystkich kierunkach (górze/dół i na boki)
- adaptery

Układ zgodny z zaleceniami producenta respiratora.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompletu rur zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 21: dot. pakietu 53 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie łącznika funkcji nCPAP o dł. ok 60 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym.

Pytanie nr 22: dot. pakietu 53 poz. 10

W związku z otrzymaną przez szpital notatką bezpieczeństwa dotyczącą stosowania terapii nieinwazyjnej nCPAP w respiratorach Fabian oraz prowadzonymi działaniami naprawczymi czy zamawiający wymaga aby zaoferowane generatory i akcesoria do nich w pakiecie nr 53 poz. 10, 11, 12, 13 były zgodne z zaleceniami producenta oraz instrukcją obsługi respiratora Fabian w wersji 5.2.2 zgodnie z FSCA-21-003?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompletu rur do terapii nieinwazyjnej zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 23: dot. pakietu 53 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie Układ do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania u noworodków bez jonów srebra, z generatorem LP z systemem podwójnego strumienia (dwa strumienie na każde nozdrze) dla zmniejszenia pracy układu oddechowego noworodka ; wyposażony w zawór ograniczający ciśnienie w układzie do 60 cm H₂O, konstrukcja karbowana z rozciągliwą rurą wydechową, zapewniającą odprowadzenie nadmiaru mieszanki gazowej z dala od pacjenta ; dwa wyloty awaryjne zapewniające bezpieczeństwo w przypadku zablokowania lub zagięcia rury ; kołyska czołowa mocowana poprzez zaczepek w kształcie litery „T” stabilizująca generator, zmniejszająca ryzyko dyslokacji maski i końcówki nosowej ; generator napędzany linią ciśnienia ; linia ciśnienia

proksymalnego zapewniająca możliwość pomiaru ciśnienia dostarczanego bezpośrednio do końcówki nosowej lub maski ; zawór bezpieczeństwa na linii ciśnienia ; nie zawierający lateksu, bisfenolu A (BPA), ftalanów (w tym DEHP) ; zestaw zawiera : generator InfantFlow LP, 3 końcówki o rozmiarze S, M, L (pozwalające na obserwację przegrody nosowej pacjenta), podgrzewany układ jednorurowy, przymiar dla końcówek donosowych i masek.

W skład zestawu wchodzi:

-odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m, śr. wew. 10 mm

-łącznik nawilżacza z respiratorem dł. min. 0,6 m

-odcinek pomiarowy dł. 1,8 m

-generator z trzema końcówkami donosowymi i miarką

Generator zgodny z zaleceniami producenta i instrukcją użytkowania respiratora Fabian 5.2.2.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompletu rur do terapii nieinwazyjnej zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 24: dot. pakietu 53 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie Maski nosowa wykonana z miękkiego silikonu o zróżnicowanej grubości ścianek z małą przestrzenią martwą, w różnych rozmiarach XS; S; M; L; XL oznaczone kolorami i literami (przynajmniej w dwóch miejscach na masce), łącząca generator z noworodkiem, posiadająca przeziernie okienko do obserwacji wnętrza oraz kontroli stanu i drożności nosa. Kształt maski anatomiczny zapewniający szczelność oraz zapobiegająca urazom nosa w miejscu kontaktu z pacjentem. Kompatybilna z generatorem Infant Flow LP. Generator zgodny z zaleceniami producenta i instrukcją użytkowania respiratora Fabian 5.2.2.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maseczek kompatybilnych z kompletem rur do terapii nieinwazyjnej zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 25: dot. pakietu 53 poz.12

Prosimy o dopuszczenie Kończówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach XS; S; M; L; XL; oznaczone kolorami i literami. Anatomiczny kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą. Oznaczenie rozmiaru kolorami i literami (przynajmniej w dwóch miejscach na końcówce donosowej). Kompatybilna z generatorem Infant Flow LP. Generator zgodny z zaleceniami producenta i instrukcją użytkowania respiratora Fabian 5.2.2.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga końcówek donosowych kompatybilnych z kompletem rur do terapii nieinwazyjnej zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 26: dot. pakietu 53 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie Czapeczka – wykonana z bawełny umożliwiająca dostęp do ciemączka wyposażona w rzep mocujący generator z układem oddechowym w kształcie litery T. Wielkość czapeczki oznaczona kolorem w sposób trwały. Rozmiary od 000 do 7. Kompatybilna z generatorem Infant Flow LP. Generator zgodny z zaleceniami producenta i instrukcją użytkowania respiratora Fabian 5.2.2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27: dot. pakietu 53 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie Mocowanie paskowe do mocowania zaczepu z generatorem na głowie noworodka, wykonane z elastycznego materiału pozbawionego lateksu, końcówki zapinane na rzepy część potyliczna wykonana ze specjalnego materiału przeciwoleżynowego w rozmiarach XS, S, SM, M, L, XL. Kompatybilne z generatorem Infant Flow LP. Generator zgodny z zaleceniami producenta i instrukcją użytkowania respiratora Fabian 5.2.2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza mocowanie paskowe, kompatybilne z generatorem i maseczką oraz końcówką donosową z kompletem rur do terapii nieinwazyjnej zgodnie z zaleceniami producenta i instrukcją obsługi oprogramowania 5.2.2.

Pytanie nr 28: dot. pakietu 59

Czy zamawiający dopuści okularki do fototerapii noworodków, renomowanej amerykańskiej firmy jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego materiału typu Velcro, przepuszczającego promienie lecznicze jednak z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9% potwierdzone niezależnymi badaniami, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie

ułatwiający dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę, Wykonane z jednego kawałka materiału.

dostępne w trzech rozmiarach:

Noworodki 30 – 38 cm

Wcześniejsi 24 – 33 cm,

Mikro - 20-28 cm,

Opakowanie 20szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29: dot. projektowanych postanowień umowy. Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 pkt 1) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 30: dot. projektowanych postanowień umowy. Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,1% wartości niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 31: dot. projektowanych postanowień umowy. Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 pkt 3) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 32: dot. pakietu 32

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny zgodzi się na dopuszczenie do zaoferowania znany Państwu mankiet do szybkich przetoczeń wg poniższej charakterystyki:

Wielorazowy mankiet do infuzji ciśnieniowej o pojemności 500ml. Mankiet z powłoką hydrofobową-nieprzemakalną łatwy w czyszczeniu/dezynfekcji, nie zawiera latexu. Mankiet z przednią transparentną siatką do kontroli poziomu płynów, podwójny haczyk umiejscowiony nad siatką do mocowania płynów różnej pojemności. Czytelny nadruk maksymalnej objętości wkładanego płynu do toczek na mankiecie. Wydajna gruszka z tójstopniowym zaworem do napełnienia, kontroli ciśnienia i szybkiej deflacji. Wskaźnik ciśnieniowy manometr zegarowy zabezpieczony ciśnieniowo (zakres ciśnienia 0-300mmHg) tarcza wyraźnie wyskalowana wartościami na szarym pasku (jak poniżej na zdjęciu). Gruszka z drenem dostępne jako części zamienne (potwierdzone z karcie katalogowej produktu)?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazany asortyment.

Pytanie nr 33: dot. pakietu 5 poz.1

Prosimy o wyjaśnienie jaki produkt należy wycenić w ramach pozycji 1 – nie ma produktu spełniającego jednocześnie wszystkie kryteria podane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że rurki będą Zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego, doprecyzowując będzie to około:

- Rurek przedłużonych z otworem – 2 szt.
- Rurek standardowych z otworem – 2 szt.
- Rurek standardowych bez otworu – 1 szt.

Pytanie nr 34: dot. pakietu 5 poz.2

Prosimy o wyjaśnienie jaki produkt należy wycenić w ramach pozycji 2 – nie ma produktu spełniającego jednocześnie wszystkie kryteria podane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że rurki będą Zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego, doprecyzowując będzie to około:

- Rurek przedłużonych z otworem – 2 szt.
- Rurek standardowych z otworem – 2 szt.
- Rurek standardowych bez otworu – 1 szt.

Pytanie nr 35: dot. pakietu 24 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujnika z kablem o długości 3m.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36: dot. pakietu 24 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujnika z kablem o długości 90cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37: dot. pakietu 24 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od parametru "W zestawie zakładka za małżowinę stabilizująca czujnik."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ i nie odstępuje o ww. parametru.

Pytanie nr 38: dot. pakietu 32 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie mankietów infuzyjnych jednorazowego użytku do umieszczenia płynów 500ml, wykonanych z laminowanego poliuretanu ze słupkowym indykatorem ciśnienia wyposażonych w manometr ze skalą 0-300 mmHg, z siatkowym rękawem wokół worka, posiadającym kolorowe oznaczenie sfery roboczej, bez lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39: dot. pakietu 50 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 2,5 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40: dot. pakietu 50 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie mankietów:

- rozmiar 1 (3-5,5cm)
- rozmiar 2 (4-8cm)
- rozmiar 3 (6-11cm)
- rozmiar 4 (7-13cm)
- rozmiar 5 (9-14,5cm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41: dot. pakietu 50 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie wielorazowego czujnika o średnicy 6 mm przeznaczonego dla dorosłych / dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42: dot. pakietu nr 57 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujnika o saturacji przeznaczonego dla przedziału wagowego 3-20 kg, pakowanego w opakowania jednostkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43: dot. pakietu nr 69 poz. 1

Prosimy o udostępnienie zdjęcia/numeru katalogowego posiadanego przez Państwa czujnika w celu dobrego dopasowania asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w pakiecie nr 69 poz. 1 formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 44: dot. pakietu 59

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, 1000g) i wielkości główki noworodka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45: dot. pakietu 59

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 46: dot. pakietu 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47: dot. pakietu 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym

nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48: dot. pakietu 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49: dot. pakietu 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania bez kontroli siły ssania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga cewników z kontrolą siły ssania.

Pytanie nr 50: dot. pakietu 43 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści sondę do karmienia o długości 500 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51: dot. pakietu 48 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52: dot. pakietu 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53: dot. pakietu 58 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54: dot. pakietu 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii noworodków, jednorazowego użytku, sterylne. Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom zapinającym na rzepy, dostępne w 3 rozmiarach ?



ROZMIAR	OBWÓD GŁOWY
S	200 – 280 mm
M	240 – 340 mm
L	300 – 400 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55: dot. pakietu 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii noworodków w opakowaniu jednostkowym papier/folia, opakowaniu handlowym po 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 56: dot. pakietu 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57: dot. pakietu 14 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści wielodostępowy koc na całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS, posiada nacięcia tworzące 6 sekcji umożliwiających dostęp do m.in. klatki piersiowej i stóp. Reszta właściwości zgodnie z opisem.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 58: dot. pakietu 21 – Czy Zamawiający dopuści łyżki ze światłowodem osłoniętym, dającym mocne skupione światło?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59: dot. pakietu 21 – Czy Zamawiający dopuści łyżki z symbolem „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) umieszczonym na części metalowej (pod typem i rozmiarem)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60: dot. pakietu 1

Czy dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej: Cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, opatrunek na cewnik.

Dla pozycji 1 - 14F 20cm

Dla pozycji 2 - 12F 20cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 61 dot. pakietu 1

Na podstawie art 305 KK &1 (po nowelizacji z dn 1 X 2023) i art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję co działa na szkodę interesu publicznego a Zamawiający podał sztywne parametry techniczne. W przypadku odpowiedzi odmownej, aby zapewnić warunki równoważność produktu, prosimy podać rozwiązania funkcjonalne (lecznicze) jakie ma spełniać produkt, tak by zamawiający uzyskał urządzenie w pełni odpowiadające jego potrzebom i celowi zamówienia w oparciu o jego przeznaczenie a nie tylko sztywne dane techniczne

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 62: dot. pakietu 20

Zamawiający w pakiecie 20 umieścić produkty, które mają odmienne przeznaczenie użytkowe przez co blokuje możliwość składania ofert wielu wykonawcom, ponieważ produkty umieszczone w pakiecie 20 są możliwe do nabycia u innych wykonawców. Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert konkurencyjnych cenowo umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje lub wydzieli pozycję 1-3 do oddzielnego pakietu?

Pytanie 2 Czy Zamawiający w pozycji 1-3 dopuści Cewniki centralne wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich, końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 1 Cewnik do żyły centralnych 2-kanałowy 7 Fr x 150 lub 200 mm.

Dla pozycji 2 Cewnik do żył centralnych o potrójnym świetle- 7Fr x 20 cm (16G,18G,18G),

Dla pozycji 3 Cewnik do żył centralnych o poczwórnym świetle- 8,5Fr x 20 cm (14G,16G,18G,18G)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63 dot. pakietu 20

Na podstawie art 305 KK &1 (po nowelizacji z dn 1 X 2023) i art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję co działa na szkodę interesu publicznego a Zamawiający podał sztywne parametry techniczne. W przypadku odpowiedzi odmownej, aby zapewnić warunki równoważność produktu, prosimy podać rozwiązania funkcjonalne (lecnicze) jakie ma spełniać produkt, tak by zamawiający uzyskał urządzenie w pełni odpowiadające jego potrzebom i celowi zamówienia w oparciu o jego przeznaczenie a nie tylko sztywne dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 64: dot. pakietu 14 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści matę dekontaminacyjną, gdzie 1 sztuka zawiera 30 warstw (z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że pozostałe parametry zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym nie zostaną zmienione.

Pytanie nr 65: dot. projektowanych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych określonych w § 7 kary umowne pkt. 2 ppkt. 1) z wysokości 5% na 1 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66: dot. projektowanych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych określonych w § 7 kary umowne pkt. 2 ppkt. 2) z wysokości 5% na 1 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67: dot. pakietu 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 68: dot. pakietu 4, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści worek wymienny o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, pakowany pojedynczo, kompatybilny z systemem z poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69: dot. pakietu 4, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści wycenę za sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70: dot. pakietu 21, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wyraźne oznakowanie typu, rozmiaru łyżki i symbolu „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) naniesione na części metalowej łyżki po stronie wyprowadzenia światłowodu?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

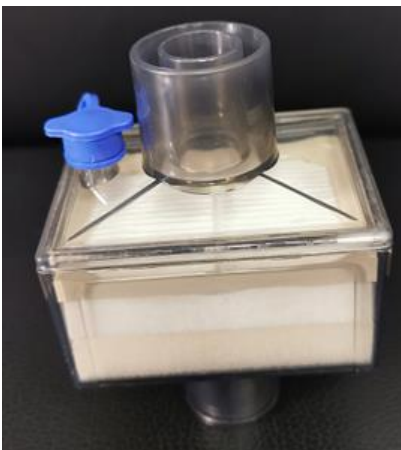
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71: dot. pakietu nr 21, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72: dot. pakietu nr 22, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: tak
- Przewodność: 70ml
- Waga: 36g
- Powierzchnia: 315cm²
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- 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.

Pytanie nr 73: dot. pakietu nr 22, pozycja nr 3 –

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przewodność: 40ml
- Waga: 30g
- Powierzchnia: 22,05cm²
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M

- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74: dot. pakietu nr 22, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75: dot. pakietu nr 25, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny dla dorosłych, jednorazowego użytku, z zaworem bezpieczeństwa 60 cmH₂O, objętość worka 1650 ml, worek o teksturowanej, antypoślizgowej powierzchni zapewniającej stabilny chwyt, w zestawie dren tlenowy dł. 2,1 m, maska twarzowa, rezerwuar tlenu, całość pakowana w kartonik?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 76: dot. pakietu nr 25, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy zestaw laryngoskopowy, nierozłączalny (łyżka połączona z rękojeścią na stałe), gotowy do użycia po wyjęciu z opakowania, zgodny z normą ISO7376, w skład zestawu wchodzi: łyżka typ Macintosh z chirurgicznej stali nierdzewnej oraz rękojeść z tworzywa sztucznego z poprzecznymi, antypoślizgowymi żebrami, które zapewniają stabilny chwyt, zestaw z zainstalowaną baterią, o pozwala na natychmiastowe użycie, możliwość szybkiego wyjęcia baterii po użyciu w celu bezpiecznej utylizacji, łyżka z wbudowanym źródłem światła typu LED, końcówka od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona, pogrubiona, na części metalowej łyżki po stronie wyprowadzenia światłowodu podane informacje tj: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, nazwa producenta, symbol „nie do powtórnego użycia”, rozmiar zestawu naniesiony cyfrowo na opakowaniu, zestawy w rozmiarach łyżek 2,3,4,5, opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe z wyraźną linią zgrzewu, co pozwala na łatwe i szybkie otwarcie, produkt czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77: dot. pakietu nr 28, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy antybakteryjno-wirusowy, sterylny dla dorosłych o objętości oddechowej 150-1500ml, bez wymiennika, skuteczność filtracji 99,999%, przestrzeń martwa 35ml, opór 0,6 hPa przy 30 l/min, waga 22g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 78: dot. pakietu nr 28, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści łącznik o długości 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79: dot. pakietu nr 28, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści łącznik o długości 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że pozostałe parametry wskazane w formularzu asortymentowo – cenowym nie zostaną zmienione.

Pytanie nr 80: dot. pakietu nr 35, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 2 gąbki z pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z manualną zastawką do regulacji siły odsysania,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% roztworem nadtlenku wodoru w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;

- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania; oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną i analizą dostępnej literatury dotyczącej skuteczności w redukcji VAP; poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 81: dot. pakietu nr 35, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści preparat nawilżający do jamy ustnej na bazie wody zawierający wyciąg z aloesu i rumianku w saszetce 3ml, z przeliczeniem ilości do 467 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82: dot. pakiet nr 35, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści jednorazowe myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH = 5,5, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 22 cm, zawierające w składzie nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający

z zawartością gliceryny, polisorbate 20, aloesu, rumianku oraz dimetikonu (3%), bez lateksu, w zamykanym opakowaniu pomagającym utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego otwierania, opakowanie z kartą kontrolną, pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83: dot. pakietu nr 35, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy z zawartością środków myjących pielęgnacyjnych, przeznaczony do czyszczenia i pielęgnacji włosów i okolic dla pacjentów hospitalizowanych, nie wymaga użycia wody oraz spłukiwania, wykonany z dwóch warstw: włóknina spunlace i folia PE, w rozmiarze uniwersalnym, o delikatnym, przyjemnym zapachu, nasączony preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5), zawierający w składzie m.in. simetikon, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej. Chlorheksydynę, wyciąg z aloesu oraz rumianku, witaminę E, D–Panthenol, alantoinę, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce, jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, alkoholu oraz lanoliny, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe z nadrukowaną instrukcją użycia w języku polskim, produkt oferowany na 23% stawce VAT?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry wskazane w formularzu asortymentowo – cenowym nie zostaną zmienione.

Pytanie nr 84: dot. pakietu nr 35, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści osłonę oka gotową do użycia całkowicie szczelną i bardzo lekką komorę wilgotną zapewniającą pożądaną wilgotność rogówki. Idealna do stabilizacji w przypadku operacji opadania lub zwiotczenia powiek, leczeniu niedomykalności powiek, w celu ochrony pooperacyjnej w pełnym zakresie chirurgii oka. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Posiada certyfikat CE. Produkcja – Włochy, dostępne rozmiary 9,5x6,5cm oraz 11,3x8 cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 85: dot. pakietu nr 35, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści gotowe do użycia prostokątne ściereczki do przedoperacyjnego mycia pacjenta bez użycia wody, nasączone 2% diglukonianiu chlorheksydyny, niewymagające splotowania, szeroki zakres skuteczności wobec bakterii, wymiary pojedynczej myjki 22cm x 22cm, możliwość podgrzania w mikrofalówce, pakowane po 4 myjek w opakowaniu, z przeliczeniem ilości do 25 opakowań, zarejestrowane jako wyrób medyczny?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści wyrób ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju i UE normami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 88: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni dla każdego rozmiaru?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści taki sam dla każdego rozmiaru balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankieta i numerem LOT?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 90: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści łącznik ISO 15mm w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 91: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 3 – Czy zamawiający ma na myśli prowadnicę wielorazową?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 92: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wielorazowego użytku do trudnych intubacji, typu Bougie, wykonane z materiału o właściwościach poślizgowych, wzmocnione na całej długości, skalowane do 1 cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzenie, pakowane w sztywny futerał; jałowa, rozmiarach CH15/60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że pozostałe parametry opisane w formularzu asortymentowo – cenowym nie zostaną zmienione.

Pytanie nr 93: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wykonane z jednolitego odlewu PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94: dot. pakietu nr 37, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach CH12 (4,0mm) oraz CH14 (4,7mm)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95: dot. pakietu nr 38, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje parametry zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym.

Pytanie nr 96: dot. pakietu nr 41, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści igły tylko w rozmiarze 18G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 97: dot. pakietu nr 41, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w kropkę kierunkową na uchwycie w celu zlokalizowania kierunku ostrza (zamiast strzałek na skrzydełkach)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 98: dot. pakietu nr 59, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jednoczęściowe okularki do fototerapii wykonane z delikatnego i niepowodującego podrażnień materiału (welur, pianka poliuretanowa i bawełna), z wygodnym zapięciem na rzepy, co pozwala na szybkie i wygodne założenie oraz możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji, możliwość dostosowania rozmiaru, bezlateksowej, zapewniające maksymalną ochronę oczu pacjenta przed potencjalnie szkodliwymi promieniami, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, występujące w 3 rozmiarach: S 20-31cm; M 25-35cm oraz L 30-40cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający informuje, iż zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 marca 2019 r. (KIO 358/19) dokonał opisu przedmiotu zamówienia określając wymagania techniczne i jakościowe w sposób uwzględniający niezbędne Zamawiającemu standardy, przy zachowaniu realnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 99: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr wyposażony w zacisk typu klips?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przepływ > 40ml / min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 101: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,4ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr o objętości wypełnienia 0,4 ml.

Pytanie nr 102: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr wyposażony w zacisk typu klips?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 103: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści przepływ > 5ml / min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 104: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści sterylizację tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105: dot. pakietu 8 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w odpowietrznik, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 90 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106: dot. pakietu 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy skala linearna komory pomiarowej 500 ml ma umożliwiać precyzyjny pomiar diurezy godzinowej co 1 ml do 40 ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 107: dot. pakietu nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przesuwowy kranik spustowy ma być podwieszany ku górze w otwartej zakładce dla zachowania wentylacji i ochrony przed kontaminacją?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 108: dot. pakietu nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowany system ma posiadać filtr odpowietrzający dren, co ułatwia spływanie moczu do komory pomiarowej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 109: dot. pakietu 8 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego asortymentu:

Worek DZM, jednorazowy, jałowy, podwójnie zgrzewany, poj. 2000 ml, czas stosowania przez 14K dni, wyposażony w bezigłowy Luer port do pobierania próbek KombiKon. Dren odporny na załamania dł. max. 120 cm z zastawką antyzwrotną na wlocie do worka. W przedniej ścianie worka odpowietrzający hydrofobowy filtr antybakteryjny. Skalowanie co 25 ml do 100 ml i co 100 ml do 2000 ml. Biała tylna ściana worka. Kranik spustowy typu T podwieszany w wentylowanej zakładce. Komora kroplowa. Zintegrowany wieszak. Zacisk drewniany Port odpływowy kranika spustowego kompatybilny z workiem do utylizacji moczu w systemie zamkniętym. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia papier. Czas stosowania 14 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110: dot. pakietu 8 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego asortymentu.

Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmujący sterylnie zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drewniany pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111: dot. pakietu 9 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN i napisami w języku polskim. Pojemność 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112: dot. pakietu 35 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających typu Corinz w wyciskanej saszetce o pok. 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw, którego elementy z funkcją odsysania są wyrobami medycznymi klasy IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113: dot. pakietu 37 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie, natomiast nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 113: dot. pakietu 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy tak jak w poz.2 Zamawiający oczekuje aby końcówka rurki była zaokrąglona i wygięta w kierunku wnętrza rurki oraz wyprofilowana w kształcie bawolego nosa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie, natomiast nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 114: dot. pakietu 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy tak jak w poz. 2 łącznik ISO 15 mm rurki intubacyjnej ma być kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie, natomiast nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 115: dot. pakietu 37 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy do trudnych intubacji materiałów o właściwościach poślizgowych, elastyczna typu Bougie wzmocniona na całej długości, skalowana co 1 cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzanie, dostępna w wersji jednorazowej w kolorze zielonym lub wielorazowej w kolorze niebieskim. Wielorazowa dostarczana w sztywnym futerale z instrukcją dezynfekcji i sterylizacji, jałowa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedstawione parametry, jednak oczekuje zaoferowania przewodnicy wielorazowej.

Pytanie nr 115: dot. pakietu 37 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej przewodnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Dostępnej w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm

- 10 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 3.3 mm
- 12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm
- 14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116: dot. pakietu 64 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 117: dot. pakietu 64 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni 1,6cm², membrana 0,2um. Czas stosowania 96h. Łączna długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron) , łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 118: dot. pakietu nr 1 pozycja nr 1

Prosimy o dopuszczenie Cewnika do dializy ostrej 14 Fr, światła 10, 10 Ga, długość 20 cm, zakładany metodą Seldingera, przewodnica 0,035 cala.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 119: dot. pakietu nr 9 pozycja nr 1

Prosimy o dopuszczenie Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) jałowa lub biologicznie czysta. Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Jakość wody spełniająca normę USP43 . Pojemnik wyposażony 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 120: dot. pakietu nr 9 pozycja nr 2

Cewnik do dializy ostrej 14 Fr, światła 10, 10 Ga, długość 20 cm, zakładany metodą Seldingera, przewodnica 0,038 cala. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) jałowa lub biologicznie czysta. Woda spełnia normę sterylności USP 71. Załączenie instrukcji obsługi potwierdzające, że produkt jest przeznaczony

do nawilżania przepływającego tlenu podczas podawania tlenu pacjentowi i jest przeznaczony do stosowania u jednego pacjenta bez podanego maksymalnego czasu użyteczności.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 121: dot. pakietu nr 14 pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Mata klejąca zatrzymująca zanieczyszczenia (30 listków w opakowaniu) 45cm x 115 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym nie zostaną zmienione.

Pytanie nr 122: dot. pakietu nr 16 pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie : Bezigłowy system infuzyjny, Transparentna obudowa z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membrane. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200 dostępów. Badanie laboratoryjne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 123: dot. pakietu nr 22 pozycja nr 2

Czy Zamawiające dopuści 10 szt ampułek pakowanych osobno. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 124: dot. pakietu nr 22 pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny z wydzieloną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci , wydajność nawilżania 34mgH₂O/l przy VT 500ml , powierzchnia filtra 500 cm² , czas stosowania do 24 godzin , skuteczność filtracji bakterii i wirusów ≥99,9999% , utrata wilgoci 6mg H₂O/l przy VT 500ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 125: dot. pakietu nr 28 pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy antybakteryjno- wirusowy, sterylne dla dorosłych 150-1500ml obj. oddech., bez wymiennika, skuteczność filtracji 99,999%, przestrzeń martwa 35ml, oporność 0,6hPa przy 30l/min, waga 22g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 126: dot. pakietu nr 28 pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby szczoteczka do higieny jamy ustnej była zarejestrowana jako wyrób medyczny klasy IIa, co pozwala na podłączenie jej do aktywnego urządzenia medycznego, tj. źródła ssania, zgodnie z prawidłową klasyfikacją dotyczącą wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie, jednak nie wymaga.

Pytanie nr 122: dot. pakietu nr 28 pozycja nr 4

Czy Zamawiający dopuści sterylny łącznik typu martwa przestrzeń z złączem 15F/22M-22F o długości 150 mm, spełniający pozostałe zapisy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 128: dot. pakietu nr 37 pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 129: dot. pakietu nr 37 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści Rurka intubacyjna zbrojona mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, bez zawartości ftalanów, ZBROJENIE NA CAŁEJ DŁUGOŚCI RURKI, BEZ PRZERWY PRZY ŁĄCZNIKU 15MM W CELU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAGINANIEM, wyposażona w znaczniki głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni. Oczko Murphy`ego w każdym rozmiarze rurki.

Rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,5-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 130: dot. pakietu nr 38 pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z oznakowaniem typu i rozmiaru łyżki oraz symbol przekreślonej cyfry 2 na części metalowej oraz symbolem „single use” na plastikowej części mocowania łyżki, łyżka pakowana w opakowanie foliowe, spełniająca pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza „łyżkę z oznakowaniem typu i rozmiaru łyżki oraz symbol przekreślonej cyfry 2 na części metalowej oraz symbolem „single use” na plastikowej części mocowania łyżki,” z zaznaczeniem, że pozostałe wymagania zawarte w formularzu asortymentowo – cenowym nie mogą zostać zmienione.

Pytanie nr 131: dotyczy pakietu nr 45, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod dla wcześniaków jednorazowego użytku z przewodami o długości 50 do 60cm, ze złączem DIN1,5, kompatybilne z kardiomonitorem firmy SIMENS, DRAGER, PHILIPS, żel stały, hermetycznie pakowane po 3 sztuki, hypoalergiczne, kształt elektrod owalny o wymiarach 22mm na 25mm, elektrody nie wydzielające zapachu, włóknina perforowana?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 132: dot. pakietu nr 64, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra lipidowego do żywienia dla wcześniaków i noworodków. Maksymalny czas stosowania: 24 godziny. Wyposażony w zacisk szczelinowy i samoodpowietrzacz, mały, płaski, membrana 1,2um, eliminuje cząstki nieorganiczne i grzyby. Przepływ 10ml/ godzinę - tolerancja 10%, objętość wypełnienia 0,5ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm². Bezlateksowy, sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 133 dotyczy pakietu nr 64, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra infuzyjnego neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków. Maksymalny czas stosowania: 96 godzin. Wyposażony w zacisk szczelinowy i samoodpowietrzacz. Bardzo mały, płaski, membrana 0,2um. Objętość wypełnienia 0,4ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm², przepływ 100ml na godzinę - tolerancja 10%. Bezlateksowy, sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ, tj. zmianie ulega:

1.Termin składania ofert: 13.11.2023r godz. 08:00

2.Termin otwarcia ofert: 13.11.2023r godz. 08:05

3.Termin związania ofertą: 10.02.2024r.

Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacja treści SWZ są integralną częścią SWZ. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.

Sporządził:

Dawid Malicki

Specjalista ds. Zamówień Publicznych