

Adres: ul. Artwińskiego 3C, 25-734 Kielce, Sekcja Zamówień Publicznych
tel. 41 36 74 474

strona www: <http://www.onkol.kielce.pl/>

e-mail: zampubl@onkol.kielce.pl / annamo@onkol.kielce.pl

AZP.2411.24.2023.AM

Kielce, dn. 22.03.2023 r.

WSZYSCY WYKONAWCY WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SWZ

Dot.: postępowania na zakup wraz z dostawą wyrobów medycznych dla Działu Anestezjologii i Intensywnej Terapii Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z odpowiedziami i wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

1. Dotyczy: pakiet 8, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie koca grzewczego kompatybilnego z urządzeniem Mistral-Air o poniższych parametrach: Koc ogrzewający całe ciało pacjenta dorosłego. Wyrób medyczny o wymiarach 230cm x 130cm (\pm 5cm), wykonany z materiału nietkanego w skład którego wchodzi polipropylen oraz polietylen. Materiał niepalny klasy 1 zgodny z 16 CFR 1610. Brak ftalanów (np. DEHP) oraz lateksu w składzie materiału. Koc przeznaczony tylko dla jednego pacjenta, posiadający jedno miejsce możliwego połączenia z urządzeniem ogrzewającym poprzez sztywne złącze o średnicy 56-68 mm. Koc posiadający kurtyny powietrzne o szerokości 25 cm (\pm 5cm) służące do stabilizacji koca oraz zapobiegające rozpraszaniu się powietrza na boki. Wyrób medyczny posiadający klapy na ramiona oraz wycięcie na szyję, służące lepszej stabilizacji koca. Wyrób zgodny z normą EN 13795. Produkt posiadający certyfikat ISO 10993. Wyrób medyczny posiadający oznaczenie CE, dedykowany do posiadanego przez Zamawiającego ogrzewacza Mistral Air. Waga koca poniżej 200g.

Ad1. Zgodnie z SWZ.

2. Dotyczy: pakiet 8, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie koca grzewczego kompatybilnego z urządzeniem Mistral-Air o poniższych parametrach: Koc ogrzewający - pod całe ciało pacjenta. Koc o wymiarach 220cm x 90cm (\pm 5 cm), wykonany z materiału nietkanego w skład którego wchodzi polipropylen oraz polietylen. Materiał niepalny klasy 1 zgodny z 16 CFR 1610. Brak ftalanów (np. DEHP) oraz lateksu w składzie materiału. Koc przeznaczony tylko dla jednego pacjenta, posiadający dwa miejsca możliwego połączenia z urządzeniem ogrzewającym poprzez sztywne złącze o średnicy 56-68 mm. Koc z dodatkową taśmą z warstwą adhezyjną służącą stabilizacji koca. Produkt z przeznaczeniem również do ogrzewania pacjenta podczas zabiegów operacyjnych okolicy klatki piersiowej oraz okolicy brzusznej. Wyrób zgodny z normą EN 13795. Produkt posiadający certyfikat ISO 10993. Wyrób medyczny posiadający oznaczenie CE, dedykowany do posiadanego przez Zamawiającego ogrzewacza Mistral Air. Waga koca poniżej 200g.

Ad2. Zgodnie z SWZ

Zamawiający wymaga oświadczenia producenta kołderek na potwierdzenie kompatybilności z urządzeniami wymienionymi przez zamawiającego.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 1 i 2 dopuści do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450 ml do dozowników tlenowych, wyposażone w głowicę do zimnego nawilżania, z możliwością stosowania (stabilne) do 35 dni od (poświadczone zapisem na opakowaniu i oświadczeniem Producenta) . W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno) . Sygnalizacja dźwiękowa wystąpienia okluzji przy ciśnieniu 10 psi i powyżej . Sterylizowane radiacyjnie . Na pojemniku naniesiony LOT , data ważności i GTIN . Etykieta po polsku zgodnie z wymogami polskimi umieszczona na kartonie zbiorczym - minimalnym opakowaniu handlowym . Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia zaoferowanej ilości pojemników 450ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk . Pozwoli to na złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert.

Ad3. Pozycja nr 1 i 2: zamawiający nie dopuści takiego rozwiązania.

4. Pakiet 14 Pozycja 1

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

Ad4. GE Healthcare Finland Oy TS-SA-D

5. Pakiet 14 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika. 1 metr czy 3 ?

Ad5. Długość 3 metry.

6. Pakiet 14 Pozycja 2

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

Ad6. GE Healthcare Finland Oy TS-G3

7. Pakiet 14 Pozycja 3

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

Ad7. GE Healthcare Finland Oy TS-E-D.

8. Pakiet 14 Pozycja 3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika. 1 metr czy 3 ?

Ad8. Długość 3 metry.

9. Pakiet 14 Pozycja 7

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu w rozmiarze 25-35 cm? Reszta bez zmian.

Ad9. Zgodnie z SWZ.

10. Pakiet 14 Pozycja 8

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu w rozmiarze 33-47 cm? Reszta bez zmian.

Ad10. Zgodnie z SWZ.

11. Pakiet 14 Pozycja 9

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu na udo w rozmiarze 46-66 cm? Reszta bez zmian.

Ad11. Zgodnie z SWZ.

12. Pakiet 14 Pozycja 10

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu w rozmiarze 25-35 cm LONG? Reszta bez zmian.

Ad12. Zgodnie z SWZ.

13. Pakiet 14 Pozycja 11

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednopacjentowego w rozmiarze 25-35 cm? Reszta bez zmian.

Ad13. Zgodnie z SWZ.

14. Pakiet 14 Pozycja 12

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednopacjentowego w rozmiarze 33-43 cm? Reszta bez zmian.

Ad14. Zgodnie z SWZ.

15. Pakiet 14 Pozycja 13

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednopacjentowego w rozmiarze 18-26 cm? Reszta bez zmian.

Ad15. Zgodnie z SWZ.

16. Pakiet 14 Pozycja 14,15,16,17,18,19

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 14, wydzieli pozycje 14,15,16,17,18,19 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Ad16. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 14-19 pakietu nr 14 do osobnego pakietu

17. dotyczy pakietu 8 pozycja 1.1 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę grzewczą wielodostępową na pacjenta o wymiarach 210 cm x 120 cm?

Ad17. Zgodnie z SWZ.

18. dotyczy pakietu 8 pozycja 1.2 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę o wadze 236 g?

Ad18. Zgodnie z SWZ.

19. dotyczy pakietu 8 pozycja 1.4 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę posiadającą w zestawie 2 luźne plasterki do przyklejenia koca w miejscu odpowiednim dla Zamawiającego?

Ad19. Zgodnie z SWZ.

20. dotyczy pakietu 8 pozycja 2.1 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę pod pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm? Reszta właściwości zgodnie z opisem.

Ad20. Zgodnie z SWZ.

21. dotyczy pakietu 8 – Czy Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta kołderki na potwierdzenie kompatybilności z urządzeniami wymienionymi przez Zamawiającego?

Ad21. Zgodnie z zapisami SWZ rozdz. II pkt 4. Informacje dotyczące przedmiotowych środków dowodowych, oraz Rozdz. V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW (składanych na dzień otwarcia ofert oraz na wezwanie zamawiającego).

22. Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 7 Rurki intubacyjne, filtry

Czy Zamawiający oczekuje rurki do laryngektomii o następujących parametrach: długość 358mm i średnica mankietu 28mm dla rozmiaru 7,0, i długość 358mm i średnica mankietu 31mm dla rozmiaru 8,0 oraz o specjalnej końcówce kapturowej zwiększającej bezpieczeństwo intubacji?

Ad22. Zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 8 Rurki intubacyjne, filtry

Prosimy o doprecyzowanie, czy rurka z mankiem w kształcie stożka zwężającym się ku dołowi powinna mieć w katalogu producenta potwierdzenie o skuteczności minimalizacji mikroaspiracji o 90% w porównaniu do mankiętów baryłkowych Hi-Lo?

Ad23. Tak, zamawiający oczekuje rurki z mankiem w kształcie stożka zwężającego się ku dołowi z potwierdzeniem w katalogu producenta większej skuteczności minimalizacji mikroaspiracji w porównaniu do mankiętów baryłkowych Hi-Lo.

24. Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 1 Rurki intubacyjne, filtry

Czy Zamawiający oczekuje skuteczności filtracyjnej filtra względem NaCl $\geq 99,764$ zgodnie z normą ISO 23328-1, którą stosuje się przy porównywaniu skuteczności filtracyjnej?

Ad24. Tak, zamawiający oczekuje takich parametrów filtra.

25. Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 3 Rurki intubacyjne, filtry

Czy Zamawiający oczekuje wydajności nawilżania filtra nie mniejszej niż 28 mg H₂O/l przy Vt 50 ml?

Ad25. Tak, zamawiający oczekuje takich parametrów filtra.

26. Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły z przewodnicą?

Ad26. Zgodnie z SWZ.

27. Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad27. Zgodnie z SWZ.

28. Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści igły z przewodnicą?

Ad28. Zgodnie z SWZ.

29. Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad29. Zgodnie z SWZ.

30. Pakiet nr 1, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad30. Zamawiający nie dopuści takiego rozwiązania.

31. Pakiet nr 1, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści igły z przewodnicą?

Ad31. Zgodnie z SWZ.

32. Pakiet nr 1, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad32. Zgodnie z SWZ.

33.Pakiet nr 1, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Ad33. Zgodnie z SWZ.

34.Pakiet nr 1, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści igły ze szlifem Pencil Point o długości 120mm?

Ad34. Zgodnie z SWZ.

35.Pakiet nr 1, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad35. Zgodnie z SWZ.

36.Pakiet nr 1, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Ad36. Zgodnie z SWZ.

37.Pakiet nr 1, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły ze szlifem Pencil Point o długości 120mm?

Ad37. Zgodnie z SWZ.

38.Pakiet nr 1, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Ad38. Zgodnie z SWZ.

39.Pakiet nr 1, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści igły z przewodnicą?

Ad39. Zgodnie z SWZ.

40.Pakiet nr 1, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści cewnik 21G?

Ad40. Zgodnie z SWZ.

41.Pakiet nr 1, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści system mocowania do skóry w postaci przylepca?

Ad41. Zamawiający nie dopuści takich rozwiązań.

42.Pakiet nr 1, pozycja nr 9 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu wycenienia pozycji 9 jeśli igły w rozmiarach 25G i 26G posiadają przewodnicę w komplecie?

Ad42. Zamawiający nie jest zainteresowany zakupem igieł i przewodnic w kompletach.

43.Pakiet nr 3, pozycja nr 1-5 – Czy zamawiający dopuści maski z zaworem skierowanym pionowo w dolnej części maski?

Ad43. Zgodnie z SWZ.

44.Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski o martwej przestrzeni 83ml, wadze 23,6g, długości 11,5cm oraz szerokości 7,5cm?

Ad44. Zgodnie z SWZ.

45.Pakiet nr 3, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści maski o martwej przestrzeni 125ml, wadze 28,9g, długości 13,5cm oraz szerokości 9cm?

Ad45. Zgodnie z SWZ.

46.Pakiet nr 3, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści maski o martwej przestrzeni 195ml, wadze 38,6g, długości 14,5cm oraz szerokości 10cm?

Ad46. Zgodnie z SWZ.

47.Pakiet nr 3, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści maski o martwej przestrzeni 242ml, wadze 49,4g, długości 16cm oraz szerokości 11cm?

Ad47. Zgodnie z SWZ.

48.Pakiet nr 3, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści maski o martwej przestrzeni 330ml i wadze 66,3g?

Ad48. Zgodnie z SWZ.

49.Pakiet nr 3, pozycja nr 6-11 – Czy zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z dwóch, trwale połączonych ze sobą elementów (korpus + kodowana kolorystycznie wkładka)?

Ad49. Zamawiający nie dopuści wieloelementowych rurek Guedela.

50.Pakiet nr 3, pozycja nr 6-11 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby kolory rurek były skorelowane z kolorami masek?

Ad50. Zamawiający nie odstąpi od wymogu korelacji koloru rurek Guedela z kolorem masek.

51.Pakiet nr 3, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 5 o długości 11cm?

Ad51. Zgodnie z SWZ.

52.Pakiet nr 3, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 6 o długości 12cm?

Ad52. Zgodnie z SWZ.

53.Pakiet nr 3, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści przedłużacz (łącznik karbowany) do układu oddechowego, ze złączem podwójnie obrotowym, z samouszczelniającym portem do odsysania o średnicy 4mm, z zamykanym koreczkiem portem do bronchoskopii o średnicy 9 mm, dł. 15 cm, sterylne, zakończenia 22 F, od strony pacjenta 22 M/15 F?

Ad53. Zgodnie z SWZ.

54.Pakiet nr 3, pozycja nr 16-18 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby zamawiający wydzielił z pakietu nr 3, pozycje nr 16 – 18 do osobnego pakietu, co umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie pakietu nr 3. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Ad54. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 16-18 pakietu nr 3 do osobnego pakietu.

55.Pakiet nr 6, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 30mg przy Vt500?

Ad55. Zgodnie z SWZ.

56.Pakiet nr 6, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści powierzchnię filtrującą 315cm² (+/- 10%)?

Ad56. Zgodnie z SWZ.

57.Pakiet nr 6, pozycja nr 1 – 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
- 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



Ad57. Zgodnie z SWZ.

58.Pakiet nr 6, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

Ad58. Zgodnie z SWZ.

59.Pakiet nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści martwą przestrzeń 11ml?

Ad59. Zgodnie z SWZ.

60.Pakiet nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści objętość oddechową 35-100ml?

Ad60. Zgodnie z SWZ.

61.Pakiet nr 6, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści mankiet w kształcie walca?

Ad61. Zgodnie z SWZ.

62.Pakiet nr 6, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści port do tlenu o średnicy wewnętrznej 4mm i zewnętrznej 5mm?

Ad62. Zgodnie z SWZ.

63.Pakiet nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej o składzie: szczoteczki do zębów z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania i chropowatą gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją, saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku oraz gąbki-aplikatory?

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

Ad63. Zgodnie z SWZ.

64.Pakiet nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej o składzie: 1 cewnik typu Yankauer z miękką końcówką o długości roboczej minimum 14 cm, uniwersalny uchwyt ssący z

suwakową regulacją siły ssania, 1 łącznik "Y" do układu ssącego, szczoteczki do zębów z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania i chropowatą gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej szaszetce z perforacją, szaszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku oraz gąbki-aplikatory?

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

Ad64. Zamawiający dopuszcza zestaw wymieniony przez Wykonawcę ale nie wymaga takich parametrów.

65. Pakiet nr 13, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Ad65. Zgodnie z SWZ.

66. Pakiet nr 13, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer

- przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
 - system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
 - sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowany w rękaw papierowo-foliowy
 - rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
 - rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?
- Ad66. Zgodnie z SWZ.

67.Pakiet nr 13, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
 - sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowany w rękaw papierowo-foliowy
 - rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
 - rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?
- Ad67. Zgodnie z SWZ.

68.Pakiet nr 13, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Ad68. Zgodnie z SWZ.

69.Pakiet nr 13, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Ad69. Zgodnie z SWZ.

70.Pakiet nr 13, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z chropowatą gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny 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?

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

Ad70. Zgodnie z SWZ.

71.Pakiet nr 13, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 20ml?

Ad71. Zgodnie z SWZ.

72.Pakiet nr 13, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści zakończone końcówkami lejek-lejek?

Ad72. Zgodnie z SWZ.

73.Pakiet nr 13, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści łącznik schodkowy dołączony osobno?

Ad73. Zgodnie z SWZ.

74.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści łyżki bez nazwy oraz logo producenta występującej bezpośrednio na łyżce, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Ad74. Zgodnie z SWZ.

75.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści wymiary stopki mocującej (wys./ szer./ gł.) - 19 mm / 24 mm / 13 mm?

Ad75. Zgodnie z SWZ.

76.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści numer serii naniesiony na grzbiecie łyżki?

Ad76. Zgodnie z SWZ.

77.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści 3-letnią datę ważności?

Ad77. Zgodnie z SWZ.

78.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „ możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta dołączone do oferty”?

Ad78. Zgodnie z SWZ.

79.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Ad79. Zgodnie z SWZ.

80.Pakiet nr 13, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści etykietę w języku angielskim?

Ad80. Zgodnie z SWZ.

81.Pakiet nr 13, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści rękojęść plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z plastiku w kolorze zielonym z poprzecznymi frezami?

Ad81. Zgodnie z SWZ.

82.Pakiet nr 13, pozycja nr 10 – 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?

Ad82. Zgodnie z SWZ.

83.Pakiet nr 13, pozycja nr 11 – 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?

Ad83. Zgodnie z SWZ.

84.Pakiet nr 13, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści makiet infuzyjny wyposażony w manometr słupkowy?

Ad84. Zamawiający nie dopuści takiego rozwiązania.

85.Pakiet 1 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 25Gx90mm?

Ad85. Zgodnie z SWZ.

86.Pakiet 1 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 27Gx90mm?

Ad86. Zgodnie z SWZ.

87.Pakiet 1 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 22Gx90mm?

Ad87. Zgodnie z SWZ.

88.Pakiet 1 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 25Gx90mm?

Ad88. Zgodnie z SWZ.

89.Pakiet 1 pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści poniższy zestaw:

W skład zestawu wchodzi:

- Strzykawką niskooporową o pojemności 10ml z mechanizmem sprężynowym skalowana co 0,5ml (skala numeryczna co 2ml) oraz 2 wycięciami na tłoku umożliwiającymi jego blokadę
 - Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1cm (od 6cm do 17cm od strony dystalnej).
 - Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radioceniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
 - Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
 - Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) lub 16G (biała) o długości 90mm, skalowana co 1cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkłuciu
 - Płaski filtr epiduralny 0,2µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luerlock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem
 - Łącznik do cewnika epiduralnego
 - Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
 - Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny



Ad89. Zamawiający nie dopuści igieł Touhy o długości 90 mm.

90. Pakiet 1 pozycja 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wyżej wymienionej pozycji, w celu zwiększenia konkurencyjności oferty?

Ad90. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji nr 9 pakietu nr 1.

91. Pakiet 2 pozycja 17 i 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wyżej wymienionej pozycji, w celu zwiększenia konkurencyjności oferty?

Ad91. Pakiet nr 2 obejmuje jedną pozycję: jednoświatłowe linie z płaszczem wodnym (trzyświatłowe) do pacjenta.

92. Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany jako element zestawu cewnik Yankauer posiadał przeznaczenie do używania w jamie ustnej z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Ad92. Tak, Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

93. Pakiet 10 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby opisany w SWZ zestaw był fabrycznie zapakowany w jedno opakowanie z nadrukowaną instrukcją użycia?

Ad93. Tak, Zamawiający wymaga aby opisany w SWZ zestaw był fabrycznie zapakowany w jedno opakowanie z nadrukowaną instrukcją obsługi.

94. Pakiet 10 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje aby opisany w SWZ zestaw posiadał plastikowy pasek ułatwiający zawieszenie zestawu przy łóżku pacjenta oraz umożliwił zachowanie kolejności użycia poszczególnych elementów zestawu zgodnie z zaleceniami PTPAiO?

Ad94. Tak, Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

95. Pakiet 10 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje aby opisany w SWZ bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny zamknięty był w wyciskaną saszetkę umożliwiającą przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, co eliminuje ryzyko przypadkowego wylania zestawu podczas otwierania saszetek wymagających ręcznego rozdarcia i skraca czas wykonywanej procedury?

Ad95. Tak, zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

96. Pakiet 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na etykiecie na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować fabrycznie nadrukowane napisy w języku polskim?

Ad96. Tak, zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

97. Pakiet 12 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Ad97. Tak, zamawiający oczekuje wyrobu medycznego klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

98. Pakiet 12 poz. 1 i 2

Czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość max. 5 PSI z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Ad98. Tak, oczekiwana przez zamawiającego ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie musi mieć czułość nie przekraczającą 5 PSI (z uruchomieniem dźwiękowego alarmu).

99. Pakiet 12 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy sterylna woda do nawilżania tlenu ma posiadać na pojemniku etykietę z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN

Ad99. Tak, zamawiający wymaga takiego rozwiązania.

100. Pakiet nr 4 Pozycjonery pod głowę Poz. 1 i 2.

Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów przeciwośluzowych, wykonanych z pianki i medycznego żelu silikonowego, pokrytych poliuretanem, rozkładających ciężar ciała i obniżających nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniących przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry, do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przeziernych dla promieni RTG, nieprzewodzących ładunków elektrycznych, wolnych od lateksu.

Ad100. Zgodnie z SWZ.

101.Poz. 1 i 2 Prosimy o dopuszczenie krążek pod głowę o wymiarach 220mm x50mm



Ad.101. Zgodnie z SWZ.

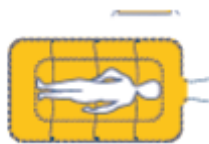
102.Pakiet nr 8 Jednorazowa kołdra grzewcza Poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie kołdr grzewczych 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 • przeziernie dla promieni RTG • uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą na velcro)
Ad102. Zgodnie z SWZ.

103. Pakiet nr 8 Jednorazowa kołdra grzewcza Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołder: - na całe ciało – tuba pod pacjenta (217 x 91 cm)



lub - na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)



lub -na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy (195 x 100 cm)



Ad103 . Zgodnie z SWZ

104. Pakiet nr 8 Jednorazowa kołdra grzewcza Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołder:
- na całe ciało – tuba pod pacjenta (217 x 91 cm)



lub - na całe ciało dla pacjenta dorosłego (195 x 100 cm)



lub -na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy (195 x 100 cm)



Ad104. Zgodnie z SWZ.

105. Pakiet nr 14- Akcesoria do monitorów

Czy ramach pakietu nr 14 Zamawiający odstąpi od obowiązku złożenia próbek?
Ad10. Zamawiający w zakresie Pakietu nr 14 nie wymaga złożenia próbek.

106. Dotyczy Załącznika nr 5 (Projektowane Postanowienia Umowy)

§6 ust. 1b - W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęto się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Ad106. Zamawiający obniża karę umowną do 0,2% za każdy dzień zwłoki- w załączeniu aktualny załącznik nr 7 do SWZ.

107. §7 – Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

“Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni min. 10 dniowy termin”

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Ad107. Zamawiający nie wyraża zgody.

108. Dotyczy RODO

Czy w związku z wdrożonymi zmianami w regulacjach prawnych dotyczących ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych?

Jeśli tak, czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie ww. umowy wg wzoru Wykonawcy?

Ad108. Zgodnie z zapisami SWZ.

Ponadto, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia treść Specyfikacji warunków zamówienia poprzez dodanie do wzoru umowy „**§ 7 Zmiana Umowy**” - Załącznik nr 7 do SWZ.

W załączeniu aktualny wzór umowy.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie.

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Z poważaniem
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Inwestycyjnych Krzysztof Falana