



Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego
91-347 Łódź, ul. Kniaziewicz 1/5



Informacja: tel. 42 251 60 11, 251 60 50, FAX. 42 251 60 55; Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251 61 55, 42 251 60 59;
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251 60 60; Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251 62 50;
Główna Księgowa: tel. 42 251 61 45; NIP 726 22 34 808; Regon 471219736.

WSSz – NZP – 546/19

Łódź, dn. 11.10.2019r.

**Firmy zainteresowane
postępowaniem przetargowym**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221.000 EURO na dostawę sprzętu anestesjologicznego jednorazowego użytku oraz odczynników i materiałów eksploatacyjnych do analizatora serii GEM Premier 4000 - sprawa ZP 37/19

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 17** dopuści stosowane przez Zamawiającego rurki intubacyjne w rozmiarach od 6,0 do 9,5 co 0,5; spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 17** wymaga, aby rurka intubacyjna posiadała balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem nazwy producenta, średnicy rurki i mankietu?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19** wymaga, aby rurki tracheostomijne posiadały system ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19** wymaga, aby rurki tracheostomijne były wykonane z mieszaniny PCW i silikonu?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
5. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 20 w pozycji 1** dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego typu „Lancet” z prowadnicą o długości 90 mm, średnica 22G?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
6. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 20 w pozycji 3** wymaga, aby zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego zawierał niskoprofilowy, zatrzaskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta posiadający przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatrzaskową i gąbkową częścią przyklepną?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
7. Czy Zamawiający w **Pakiecie 34** będzie wymagał, aby zestaw posiadał rurkę tracheostomijną z mankiem niskociśnieniowym z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
8. Czy Zamawiający w **Pozycji 34** będzie wymagał, aby zestaw posiadał rurkę z samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
9. Czy Zamawiający w **Pakiecie 35** będzie wymagał, aby zestaw posiadał zastawki automatyczne, umożliwiające aspirację i przetaczanie wysięku do worka bez konieczności ręcznego przełączania kierunku przepływu płynu?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
10. Czy Zamawiający w **Pakiecie 35** będzie wymagał, aby zestaw był dostępny w co najmniej 2 rozmiarach?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający w **Pakiecie 36 w pozycji 1** dopuści dren z trokarem w rozmiarach 16, 18, 20, 24, 28 i 32 Ch, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
12. Czy Zamawiający w **Pakiecie 36 w pozycji 1** wymaga, aby oznaczenie rozmiaru drenu znajdowało się na drenie oraz na uchwycie trokara?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
13. Czy Zamawiający w **Pakiecie 36 w pozycjach 2 i 3** będzie wymagał, aby zestaw był kompaktowej budowy o wysokości nie przekraczającej 25 cm?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
14. Czy Zamawiający w **Pakiecie 36 w pozycji 2** wymaga, aby zestaw posiadał komorę kolekcyjną o pojemności 2100 ml, wyskalowaną co 5 ml w zakresie 0 – 200 ml i co 10 ml w zakresie 200 -2000 ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
15. Czy Zamawiający w **Pakiecie 36 w pozycji 3** wymaga, aby zestaw z dwoma drenami łączącymi posiadał dwie komory kolekcyjne o pojemności 1000 i 1100 ml?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
16. Czy Zamawiający w **Pakiecie 73 w pozycji 1** dopuści zestaw do przezskórnego drenażu opłucnej do wprowadzenia metodą Seldingera o składzie: skalpel, strzykawka 10 ml, igła wprowadzająca 16G/80 mm, prowadnica J o długości 50 cm, rozszerzadło 14G, dren do opłucnej 12F/30cm z dwoma otworami bocznymi i końcowym (z wewnętrznym usztywnieniem), z zastawką hemostatyczną, kranik trójdrożny, łącznik Luer Lock męski / żeński, zestaw na sztywnej tacy, podwójnie pakowany, sterylne.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
17. Dot.: Formularza cenowego - pakiet nr 56 Czy wobec konfekcjonowania papieru do drukarki w opakowaniach po 5 szt., Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie równoważnej liczby szt. wyrażonej w opakowaniach handlowych a 30 op. (a 5 szt.) papieru?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
18. Czy zamawiający zgodzi się na odstąpienie w zadaniach 9,10 i 11 od wymogu dostarczenia próbek w związku z aktualnym stosowaniem naszych cewników i przestanie na dołączeniu ulotki z opisem produktu ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
19. Czy zamawiający zgodzi się na odstąpienie w zadaniach 9,10 i 11 od wymogu dostarczenia 2 próbek cewników zawartych w opisie przedmiotu zamówienia i zgodzi się na dostarczeniu 1 próbki?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
20. Czy Zamawiający w pakiecie 5 wymaga w pozycji 1: kompletne zestawy do cewnikowania żył centralnych dwukanałowe 7Fr długość 16cm-20cm do wyboru zawierający następujące elementy: -igła punkcyjna 18G+igła punkcyjna 20G w miękkiej kaniuli, -prowadnik + strzykawka,-cewnik pokryty powłoką poliuretanowy, rozszerzadło,-materiały opatrunkowe, -nici, skalpel, nożyczki, kleszczyki,- nalepki Checklista, obłożenie , zestaw do mycie pola operacyjnego, fartuch, czepek, maska.
W pozycji 2: kompletne zestawy do cewnikowania żył centralnych trzykanałowe 7Fr długość 16cm-20cm do wyboru zawierający następujące elementy: -igła punkcyjna 18G+igła punkcyjna 20G w miękkiej kaniuli, -prowadnik + strzykawka,-cewnik pokryty powłoką poliuretanowy, rozszerzadło,-materiały opatrunkowe, -nici, skalpel, nożyczki, kleszczyki,- nalepki Checklista, obłożenie, zestaw do mycie pola operacyjnego, fartuch, czepek, maska.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.
21. Czy Zamawiający w pakiecie 62 dopuści: Maskę kraniową, jednorazowego użycia, rozm. 3,4,5 do wyboru, sterylna z dmuchanym mankietem, wykonana w całości w jednej części, dren do pompowania mankieta wtopiony do połowy długości rurki, zabezpieczenie przed przegryzieniem. Rozmiar umieszczony na grzbiecie korpusu.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
22. Część 33 - Dostawa artykułów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.3, 4, 5 z części nr 33 i utworzenie nowej części 33a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

23. Część 33 - Dostawa artykułów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku Dot. poz.3,4,5 - Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz.3,4 i 5 zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

24. Część 33 - Dostawa artykułów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku Czy Zamawiający dopuści w poz. 3,4,5 przetwornik nowszej generacji bez eliminatora zakłóceń rezonansowych na linii żyłnej?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

25. Część 33 - Dostawa artykułów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku Czy Zamawiający dopuści w poz.3 długość linii 150 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

26. Część 33 - Dostawa artykułów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora w poz. 3,4 i 5?



Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 33 brak jest podanych w pytaniu pozycji.

27. Pakiet 18 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niskociśnieniowym, z dwoma oznaczeniami głębokości nad mankietem w postaci dwóch równoległych grubych kresek na ok. 1/6 obwodu rurki?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

28. Pakiet 19 - Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem dla dorosłych, bez możliwości regulacji głębokości wprowadzenia rurki względem skóry?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

29. Pakiet 22 - Czy Zamawiający dopuści igłę do wielokrotnego pobierania leku bez automatycznej zastawki otwierającej drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki, do użytku przez 24h?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

30. Pakiet 24 - Czy Zamawiający dopuści aparat z drenem o długości 145cm?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

31. Pakiet 45 - Czy Zamawiający dopuści maskę do tlenoterapii biernej z kompletem dwóch regulowanych dysz Venturi'ego – biała, która umożliwia wybór średnich stężeń przepływu (35%, 40% i 50%) oraz zielona, która umożliwia ustawienie niskich stężeń (24%, 28%, 30%), sterylna, opakowanie folia-papier?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

32. Pakiet 51 - Czy Zamawiający dopuści okład zimno-ciepło w rozmiarze 26cm x 16cm?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

33. Pakiet 53 - Czy Zamawiający dopuści dreny do odsysania z doklejonymi elastycznymi końcówkami typu żeńskiego, bez wewnętrznych pierścieni uszczelniających, długość 210cm?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

34. Pakiet 54 - Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania z łącznikiem schodkowym do cewnika bez k/o, bez zatyczki końcówki łącznika, długość 210cm, średnica wewnętrzna 5,6mm?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

35. Pakiet 60 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości całkowitej 390mm +/- 10mm?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

36. Pakiet 62 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z drenem niewtopionym w ścianę rurki?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 37. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci bez warstwy celulozowej o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na linie, pakowany pojedynczo?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 38. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 38g, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 39. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 3** Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15 cm, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwości umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, silikonowa zatyczka portu do bronchoskopii oraz portu do odsysania, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22 M/15F od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 60 mm x 150 mm, o przestrzeni martwej 25 ml przed rozciągnięciem i 40 ml po rozciągnięciu jednorazowego użytku, bezlateksowy, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia – papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, sterylne lub biologicznie czyste?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 40. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

- 41. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

- 42. Dotyczy Pakietu nr 39** Czy Zamawiający dopuści obwód bez powłoki antybakteryjnej ale wykonany z rur gładkich w środku, co w równym stopniu zapobiega zaleganiu bakterii w obwodzie oddechowym?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 43. Paragraf 1 ust. 9** Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie od wymogu dla pakietu nr 15.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

- 44. Pakiet nr 15, pozycja 1** Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „potwierdzone testem KTA”?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

- 45. Pakiet nr 15, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści asortyment równoważny o następującym opisie:

- Pozwala na zmniejszenie oporu na rurce intubacyjnej lub masce krtaniowej poprzez oddalenie układu oddechowego od pacjenta.
- Rodzaje rurek: karbowane, rozszerzalne i gładko-otworowe
- Standardowe rurki o średnicy 15 mm i długości 15 cm pozwalają na większą elastyczność podczas operacji i procedur klinicznych
- Złącza końcowe pozwalają na bezpieczne podłączenie do wszystkich elementów Y zgodnie z zatwierdzonymi standardami.
- Do stosowania podczas znieczulenia, oddychania i używania resuscytatora
- Dostępne w rozmiarach dla dzieci i dorosłych
- Przedłużacz do rurek ze złączem intubacyjnym zgiętym pod kątem 90 stopni
- pakowane pojedynczo papier folia?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 46. Pakiet nr 76, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści mocowanie za pomocą rzepu oraz samoprzylepnej taśmy?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

47. Pakiet nr 76, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści mocowanie za pomocą rzepu oraz samoprzylepnej tasiemki?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

48. Pakiet nr 49, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści poręcz do unieruchomienia i wsparcia dłoni lub kostki dla jednego pacjenta?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

49. Pakiet nr 49, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dwa elastyczne paski z mocowaniem na rzep o wymiarach 4 x 31 cm?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

50. Pakiet nr 50, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą ręce i stopy dla jednego pacjenta?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

51. Dotyczy przedmiotu zamówienia - Pakiet nr 4 Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 4: Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera impregnowany minocykliną i ryfampiną zawierający:

- cewnik trójkanałowy 7Fr (16G, 2x18G) z nasadkami luer-lock, o długości 15,20 lub 25cm, igła wprowadzająca 18G, prowadnik o śr. 0,81mm z elastyczną końcówką T-J w plastikowej osłonce, strzykawka 6ml, czerwony pojemnik na zużyte igły
Lub
- cewnik pięciokanałowy 10Fr (14G, 2x17G, 2x19G) z nasadkami luer-lock, o długości 15,20 lub 25cm, igła wprowadzająca 18G, prowadnik o śr. 0,81mm z elastyczną końcówką T-J w plastikowej osłonce, strzykawka 6ml, czerwony pojemnik na zużyte igły

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

52. Dotyczy przedmiotu zamówienia - Pakiet nr 4 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 4 zestawów z terminem ważności min. 6 miesięcy.

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

53. Dotyczy przedmiotu zamówienia - Pakiet nr 34 Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 34 Zestaw do przezskórnej tracheostomii Ciaglia Blue Rhino do wprowadzenia metoda Seldingera w skład którego wchodzi:

- Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca (z wzmocnionym uchwytem, którego odcinek dystalny jest pokryty wydłużonymi rowkami, dzięki którym tworzy się warstwa hydrofilna po uprzednim zanurzeniu w soli fizjologicznej) oraz wstępnie założonym mankietem prowadzącym.
- Prowadnica z 2 znacznikami śr. 1,32 mm.
- Prowadniki ładujące (3 szt.) umożliwiające założenie rurki tracheostomijnej (21Fr dla rurki 7, 24Fr dla rurki 8, 27Fr dla rurki 9)
- 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, 15 G
- Krótkie rozszerzadło 14,0 Fr; 6,5 cm
- Skalpel, strzykawka jednorazowa, czerwony pojemnik na zużyte igły, gaziki, etykiety samoprzylepne do wklejenia do protokołu

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy przedmiotu zamówienia - Pakiet nr 59 Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 59 Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie, sterylna, jednorazowa z tępym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym, Rozmiar 14Fr, śr. wewn. 3mm, długość 70cm.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

55. Pakiet 14 1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatraskiem typu Flow Switch z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ

56. Pakiet 18 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysoko-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; atraumatyczna, końcówka rurki

zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcę bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca 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; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylne, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ

- 57. Pakiet 45 1/** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawanie tlenu typu Venturi, otwarta, wydłużona pod brodę, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 7 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, 60%), w zestawie adapter do podłączenia nawilzacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, dren o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

- 58. Pakiet 45 2/** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawania tlenu typu Venturi, otwarta, wydłużona pod brodę, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, regulowana zwężka do niskiej i wysokiej koncentracji tlenu (od 24%-50%), w zestawie adapter do podłączenia nawilzacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa, dren o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

- 59. Pakiet 52 1/** Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty badań klinicznych potwierdzających czas utrzymania do 29 dni zaoferowanego zestawu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

- 60. Pakiet 62 1/** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylne, rurka i mankiety wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankietu co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10-20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 61. Pakiet 62** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej wykonanej ze 100% silikonu z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

- 62.** Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 1 ma na myśli filtr z portem do kapnografii luer-lock - bez dodatkowych umocowań, zakręcany na gwint? Pragniemy podkreślić, iż Zamawiający korzysta z respiratorów wysokiej klasy. W przypadku stosowania innych rozwiązań „zatyczka, port wciskany” przy wysokich ciśnieniach będzie dochodziło do rozszczelnienia filtra oraz wytworzenie alarmów na respiratorze

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

- 63.** Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 1 ma na myśli filtra mechanicznego, który posiada zgodnie z budową filtra mechanicznego wydzieloną plisowaną celulozową warstwę, która uniemożliwia odporność na

przepływ strumienia gazu na jednostkę powierzchni. Co ważne włókna te mają właściwości hydrofobowe, co pozwala na zmniejszenie absorpcji płynów do minimum w normalnych warunkach użytkowania. Takie rozwiązanie jest stosowane u wszystkich renomowanych producentów. Pragniemy podkreślić, iż wiele firm wprowadza Zamawiających w błąd proponując filtry elektrostatyczne z barierą mechaniczną, które zbudowane są z płaskiej warstwy materiału włókninowego, który jest spolaryzowany elektrostatycznie. Filtry elektrostatyczne nie posiadają żadnych właściwości hydrofobowych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

64. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 1 ma na myśli skuteczność nawilżania min. 33 mg/l przy VT 500 ml oraz utratę wilgoci max. 6 mg/l przy VT 500 ml ? Określenie tych parametrów jest istotne, gdyż podczas wdechu, ciepło i para wodna ogrzewają i nawilżają gazy z respiratora, natomiast podczas wydechu, wymiennik ciepła i wilgoci zatrzymuje ciepło i parę wodną która jest w wydychanym powietrzu. Filtr wobec tego działa dwustronnie i nie prowadzi do tzw. zalania pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

65. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 2 ma na myśli filtry mechaniczne czy filtr elektrosatyczne ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

66. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 3 ma na myśli łącznik o długości 9.5-10 cm ; złącze 15M ,złącze pacjenta 22F. Pragniemy podkreślić, iż przy tym rozwiązaniu Zamawiający nie stosuje dodatkowych przejściówek

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

67. **Pakiet 74.** Czy Zamawiający dopuści sukcesywną dostawę monitorów do bronchoskopów tj.:
-pierwszy monitor będzie dostarczony przy pierwszym zamówieniu min. 5 szt. bronchoskopów.
-drugi monitor będzie dostarczony po wybraniu łącznie min. 25 szt. bronchoskopów.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

68. W pakiecie 15, poz. 1 Zamawiający wymaga: „Filtry oddechowe mechaniczne, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci do użycia w czasie wentylacji zastępczej respiratorem, wyposażone w port do kapnografii, sterylne, o stopniu skuteczności filtracji co najmniej 99,999%. Wymagana kompatybilność z respiratorem Puritan Bennett typ 840 (potwierdzona testem KTA) umożliwiającą zastosowanie filtra na ramieniu wdechowym respiratora, opakowanie papier folia, dokładnie oznakowany producent, data ważności i numer serii.” Czy Zamawiający odstąpi od wymogu - kompatybilności potwierdzonej testem KTA ?

Uzasadnienie: Taki rodzaj testu posiada wyłącznie jeden wykonawca, co ogranicza konkurencyjność i uniemożliwia innym wykonawcom, złożenie ważnej oferty. Prosimy o umożliwienie złożenia oferty na filtry, kompatybilne z respiratorem Puritan Bennett typ 840 umożliwiające zastosowanie filtra na ramieniu wdechowym respiratora, pozostałe parametry bez zmian, za wyjątkiem „kompatybilności potwierdzonej testem KTA”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

69. Czy Zamawiający w pakiecie 15, poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: sterylny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, elektrostatycznej, pozostałe parametry bez zmian?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

70. W pakiecie 15, poz. 2 Zamawiający wymaga: „Filtry oddechowe mechaniczne do użycia w czasie znieczulenia ogólnego i/lub wentylacji workiem samorozprężalnym, sterylne, o stopniu skuteczności filtracji co najmniej 99,999%, o masie nie przekraczającej 30 g, opakowanie papier folia, dokładnie oznakowany producent, data ważności i numer serii.” Czy Zamawiający w pakiecie 15, poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego, z barierą mechaniczną, z membraną elektrostatyczną do użycia w czasie znieczulenia ogólnego i/lub wentylacji workiem samorozprężalnym,
- o jeszcze wyższej, korzystniejszej skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999% i wirusowej 99,999%
- lżejszy – o masie 19g, pozostałe parametry bez zmian ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

71. W pakiecie 15, poz. 3 Zamawiający wymaga: Łącznik harmonijkowy z "kominkiem" do układu oddechowego, umożliwiający odsysanie pacjenta lub wykonanie bronchoskopii bez rozłączania układu oddechowego, zawierający port nieuszkodzający bronchoskopu, o podwójnym wykorzystaniu 7,6mm oraz 9,5 mm (do wyboru) potwierdzony na ulotce. Czy Zamawiający odstąpi d wymogu : „, o podwójnym wykorzystaniu 7,6mm oraz 9,5 mm” ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

72. Czy Zamawiający w pakiecie 38, poz. 1 i 39, poz. 1 odstąpi od wymogu: kompatybilności potwierdzonej testem KTA ?

Uzasadnienie: Taki rodzaj testu posiada wyłącznie jeden wykonawca, co ogranicza konkurencyjność i uniemożliwia innym wykonawcom, złożenie ważnej oferty. Prosimy o umożliwienie złożenia oferty na obwody kompatybilne z respiratorem Puritan Bennett typ 840 oraz Engström Carestation pozostałe parametry bez zmian, za wyjątkiem „kompatybilności potwierdzonej testem KTA”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

73. Czy Zamawiający w pakiecie 39, poz. 1 odstąpi od wymogu: „z jonami srebra” A wprowadzenie wymogu : „z jonami srebra” lub „antybakteryjne, gładkie wewnętrznie, ograniczające kolonizację bakterii” Zastosowanie jonów srebra w wymaganym układzie oddechowym nie powoduje możliwości dłuższego stosowania obwodu, a charakteryzują obwody tylko jednego wykonawcy, 7 dni to standardowy okres używanie większości układów oddechowych. Układy „z jonami srebra” są dużo droższe, a nie dają Zamawiającemu oszczędności poprzez dłuższe ich stosowanie, dlatego prosimy o umożliwienie złożenia oferty innym wykonawcom poprzez wprowadzenie zapisu: „ z jonami srebra lub antibakteryjne, gładkie wewnętrznie, ograniczające kolonizację bakterii”.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

74. Czy Zamawiający w pakiecie 62, poz. 1 dopuści maskę z: „dren do pompowania mankietu nie wtopiony w całą długość rurki, zabezpieczenie przed przegryzieniem.”, pozostałe parametry bez zmian?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 1 ust. 7-9).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

76. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

- 1) 10% niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy bez uzasadnionej przyczyny,
- 2) 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie, określonym w §3, za każdym dzień opóźnienia w dostawie towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;**
- 3) 0,5% wartości brutto zareklamowanych przez Zamawiającego towarów złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanych towarów;**
- 4) 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,
- 5) 0,5% wartości brutto **opóźnionego w dostawie przedmiotu** umowy za każdy dzień opóźnienia w dostawie sprzętu, o którym mowa w treści par. 1 ust. 7 umowy, ponad termin określony w par. 3 ust. 6 umowy (przy czym wyłącznie za okres do dnia ewentualnego rozwiązania umowy w trybie przewidzianym w par. 10 ust. 1 pkt 4 umowy) (dotyczy pakietu nr 74), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie sprzętu;**
- 6) 0,5% wartości brutto **wadliwego przedmiotu** umowy, o której mowa w § 2 ust 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, gdy Wykonawca nie usunie awarii w wyznaczonym terminie, z wyłączeniem sytuacji gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy, (dotyczy pakietu nr 74), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto sprzętu objętego awarią;**
- 7) **1.000,00 zł**, w przypadku nie wykonania obowiązku, o którym mowa w § 1 ust. 9 (dotyczy pakietów nr 8, 15, 22, 26, 27, 28, 29, 30)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
Kierownik Sekcji
ds. Zakupów Publicznych

mgr Paweł Lipiński