

Odpowiedzi na pytania do postępowania na zadanie

**Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych
jednorazowego użytku**

Pytanie nr 1:

Część 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny resuscytator renomowanej firmy Ambu o następujących parametrach:

Resuscytator jednorazowego użytku (dla jednego pacjenta) do wentylacji dorosłych

- Możliwość wentylacji pacjentów dorosłych
- Worek wykonany z tworzywa sztucznego SEBS
- Objętość worka 1510 ml, objętość oddechowa 1000 ml
- Możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączek
- Port do pomiaru EtCO₂ lub podawania leków drogą dotchawiczą
- Zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O z możliwością blokady
- Obrotowe połączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem
- Pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym
- Rezerwuuar tlenu o objętości 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaninie oddechowej oraz dren tlenowy
- Maski twarzowa z powietrznym mankietem dla dorosłego
- Produkt bez ftalanów

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2:

Część 5 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny resuscytator renomowanej firmy Ambu o następujących parametrach:

Resuscytator jednorazowego użytku (dla jednego pacjenta) pediatryczny

- Aparat do wentylacji pacjentów o masie ciała 10-30 kg
- Worek wykonany z tworzywa sztucznego SEBS
- Objętość worka 670 ml, objętość oddechowa 450 ml
- Możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączek

- Port do pomiaru EtCO₂ lub podawania leków drogą dotchawiczą
- Złącze do podłączenia manometru do monitorowania ciśnienia w drogach oddechowych podczas wentylacji
- Zawór ciśnieniowy bezpieczeństwa 40 cm H₂O
- Obrotowe połączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem
- Rezerwuar tlenu o objętości 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaninie oddechowej oraz dren tlenowy
- Maski twarzowe dla małych dzieci
- Produkt bez ftalanów

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3:

dotyczy Części nr 1 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4:

dotyczy Części nr 1 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska i czy Zamawiający wymaga elektrod w rozmiarze mieszczącym się w zakresie 50-57 x 34-50 (a nie 50-57 x 34-5)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga elektrod w rozmiarze mieszczącym się w zakresie 50-57x34-50

Pytanie nr 5:

dotyczy Części nr 1 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 56x42 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6:

dotyczy Części nr 1 poz. 94:

Czy Zamawiający dopuści dren bez dodatkowej zatyczki chroniącej światło drenu przed zabrudzeniem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7:

Część 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42x56mm lub okrągłą o średnicy 54mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8:

Część 1 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłą o średnicy 36mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9:

Część 1 pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 36x48?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 10:

Część 1 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści igłę bez szlifowania ołówkowego ścięta pod kątem 40 stopni?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań

Pytanie nr 11:

Część 1 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12:

Część 1 pozycja 20-21

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13:

Część 1 pozycja 28-29

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących właściwościach i rozmiarach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

| ROZMIAR [G] | ROZMIAR [mm] | KOLOR | PRZEPŁYW [ml/min] |
|-------------|--------------|-----------|-------------------|
| 26 x 3/4" | 0,6 x 19 | fioletowy | 27 |
| 24 x 3/4" | 0,7 x 19 | żółty | 23 |

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 14:

Część 1 pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych rozmiarach i przepływach, posiadające położony niecentralnie nad skrzydełkami, z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast bezpośrednio na kaniuli:

| ROZMIAR [G] | ROZMIAR [mm] | KOLOR | PRZEPŁYW [ml/min] |
|-------------|--------------|--------------|-------------------|
| 24 x 3/4" | 0,7 x 19 | żółty | 23 |
| 22 x 1" | 0,9 x 25 | niebieski | 36 |
| 20 x 1 1/4" | 1,1 x 32 | czółowy | 61 |
| 18 x 1 1/2" | 1,3 x 45 | zielony | 100 |
| 17 x 1 3/4" | 1,5 x 45 | biały | 142 |
| 16 x 1 3/4" | 1,7 x 45 | wąny | 200 |
| 14 x 1 3/4" | 2,0 x 45 | poranaczkowy | 305 |

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 15:

Część 1 pozycja 39, 41 46

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze XL o długości ok. 13,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16:

Część 1 pozycja 42, 44, 49

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze M o długości ok. 10,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 17:

Część 1 pozycja 43, 45, 48

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze S o długości ok. 8,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 18:

Część 1 pozycja 50, 51

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 19:

Część 1 pozycja 54

Czy Zamawiający odejdzie od zapisu „skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99- oraz wydajność filtra wirusowego (VFE) wynoszącą minimum 99,99964%, filtr płynu 15 µm. Filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzy system zamknięty.”, oraz czy dopuści przyrząd z nazwą producenta na zaciskaczu rolkowym zamiast na komorze, komorę przezroczystą, kolec i końcówka w kolorze mlecznym?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania

Pytanie nr 20:

Część 1 pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści przyrząd mogący pracować w systemie zamkniętym do momentu aż nie zostanie otworzony filtr?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 21:

Część 1 pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści sterylne paski do zamykania ran o wymiarach 13x100mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22:

Część 1 pozycja 78-81

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z skalą rozszerzoną o 10%?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 23:

Część 1 pozycja 79, 84

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24:

Część 1 pozycja 82, 83

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 25:

Część 1 pozycja 83

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z skalą rozszerzoną do 60ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 26:

Część 1 pozycja 91

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru



Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 27:

Część 1 pozycja 92

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do stabilizacji cewnika z wycięciem, rozmiar opatrunku 7,2 x 9cm, paroprzepuszczalność >700g/m²/24h?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 28:

Część 1 pozycja 94

Czy Zamawiający dopuści dren o następujących właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zadiski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- okres trwałości: 3 lata
- pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

?

Odpowiedź:

Z treści pytania wynika, że dotyczy ono poz. 93 a nie 94. Dla poz. 94 Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania, natomiast jeżeli pytanie dotyczy poz. 93 to Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Część 5 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytatory o następujących parametrach:

W skład zestawu wchodzi:

- resuscytator
- maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem
- rezerwuuar tlenu
- przewód tlenowy
- Worek samorozprężalny
- Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiając pewny chwyt
- Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu
- Zastawki wykonane z silikonu
- Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu
- Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta
- Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta
- Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych
- Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia
- Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny
- Termin ważności: 3 lata
- Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik

| | Noworodek / Niemowlę (Neonate / Infant) | Dziecko (Child) | Dorosły (Adult) |
|------------------------|---|-----------------|-----------------|
| Masa ciała | ≤10 kg | 10 kg ~ 33 kg | >33 kg |
| Rozmiar maski * | 1 | 2 | 5 |
| Objętość wyrzutowa | ≥20 ml | ≥150 ml | ≥600 ml |
| Objętość resuscytatora | 340 ± 100 ml | 500 ± 200 ml | 1600 ± 200 ml |
| Wymiary (dł. x śr.) | 240 x 75 mm | 245 x 95 mm | 320 x 132 mm |
| Waga resuscytatora | 350 g | 410 g | 600 g |

| Zawór ograniczający ciśnienie | 40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10631-4 30-45 cm H ₂ O) | 40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10631-4 30-45 cm H ₂ O) | 60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10631-4 40-60 cm H ₂ O) |
|------------------------------------|---|---|---|
| Przestrzeń martwa (zawór pacjenta) | 7 ml | 7 ml | 7 ml |
| Opór wdychowy | <5 cm H ₂ O (przy 50 L/min) | | |
| Opór wydechowy | <5 cm H ₂ O (przy 50 L/min) | | |
| Objętość worka - rezerwuuar | 1600 ml | 1600 ml | 2000 ml |
| Złącze pacjenta | ISO 5356-1: Ø22/15 mm | | |
| Rekomendowane warunki użytkowania: | -18°C ~ +50°C | | |
| Przechowywanie: | -40°C ~ +60°C, 40% r.h - 95% r.h | | |

| | | | |
|------------------------------------|--|---------|---------|
| Przestrzeń martwa (zawór pacjenta) | 7 ml | 7 ml | 7 ml |
| Opór wdychowy | <5 cm H ₂ O (przy 50 L/min) | | |
| Opór wydechowy | <5 cm H ₂ O (przy 50 L/min) | | |
| Objętość worka - rezerwuuar | 1600 ml | 1600 ml | 2000 ml |
| Złącze pacjenta | ISO 5356-1: Ø22/15 mm | | |
| Rekomendowane warunki użytkowania: | -18°C ~ +50°C | | |
| Przechowywanie: | -40°C ~ +60°C, 40% r.h - 95% r.h | | |

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30:

Część 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 31:

Część 6 pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu oznaczenia na opakowaniu kraju pochodzenia zgodnie z normą EN ISO 15223-1.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie odstępuje od wymogu oznaczenia na opakowaniu kraju pochodzenia zgodnie z normą EN ISO 15223-1

Pytanie nr 32:

Część 6 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F1671 i potwierdzonym raportem z badań jednostki niezależnej. Test metodą ASTM F1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym. Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma, a standardowo jeśli nie nastąpiła żadna zmiana w procesie produkcji nie powtarza się badań na przenikanie wirusów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

Pytanie nr 33:

Część 6 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min. 280-288mm w zależności od rozmiaru, o grubości na palcu 0,21mm+/-0,02?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 34:

Część nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiary 6-20?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga cewników w rozmiarach od 6 do 22

Pytanie nr 35:

Część nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 50 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36:

Część nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści elektrody o rozmiarze 36 x 50 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 37:

Część nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści żel stały?

Odpowiedź:

TAK, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38:

Część nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści żel półpłynny?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 39:

Część nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40:

Część nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrody o rozmiarze 36 x 42 mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 41:

Część nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści żel stały?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42:

Część nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści żel półpłynny?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 43:

Część nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30 mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 44:

Część nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści żel stały?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 45:

Część nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści żel półpłynny?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 46:

Część nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 8 x 6 cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 47:

Część nr 1 poz. 24

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zapakowana dodatkowo w ochronny pokrowiec, możliwość założenia łyżki na rękojeść bez usuwania pokrowca”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu „zapakowana dodatkowo w ochronny pokrowiec, możliwość założenia łyżki na rękojeść bez usuwania pokrowca”

Pytanie nr 48:

Część nr 1 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z poliuretanu, jałowa, ze skrzydełkami i portem bocznym, 6 linii RTG, samodomykający się korek, filtr hydrofobowy, jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, do krótkoterminowego użytku, wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu ukłuciu igłą, przezroczysta komora kontrolna umożliwiająca łatwe wzrokowe potwierdzenie, prawidłowego wkłucia do żyły, rozmiary 14Gx45mm, przepływ 305 ml/min, 16Gx45mm, przepływ 200 ml/min, 17Gx45mm, przepływ 142 ml/min, 18Gx32mm, przepływ 105 ml/min, 18Gx45mm, przepływ 100 ml/min, 20Gx25mm, przepływ 65 ml/min, 20Gx32mm, przepływ 61 ml/min, 22Gx25mm, przepływ 36 ml/min?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 49:

Część nr 1 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści długość maski 10-13 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 50:

Część nr 1 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści długość maski 13-16 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51:

Część nr 1 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści długość maski 10-13 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52:

Część nr 1 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści długość maski 13-16 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 53:

Część nr 1 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści długość maski 13-16 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 54:

Część nr 1 poz. 47

Czy Zamawiający dopuści długość maski 10-13 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 55:

Część nr 1 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm, miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock, uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock, precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami, jednorazowego użytku, niepirogenny, nietoksyczny, nie zawiera lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 56:

Część nr 1 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i lateksu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 57:

Część nr 1 poz. 78, 79, 80, 81

Czy Zamawiający dopuści cyfry umieszczone pionowo na skali, wzdłuż strzykawki?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 58:

Część nr 1 poz. 78, 79, 80, 81

Czy Zamawiający dopuści tłok w kolorze białym/mlecznym?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 59:

Część nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści autozgrzyzak z tasienkami mocującymi dołączone osobno?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 60:

Część nr 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zakres pojemności oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 61:

Część nr 4 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zakres pojemności oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 62:

Część nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści objętość 70 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 63:

Część nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o objętości 40 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 64:

Część nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe wykonane z PCV?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 65:

Część nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe ze stałym, nieregulowanym kołnierzem?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 66:

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 1 poz. 92:

Czy Zamawiający dopuści sterylne przezroczyste opatrunki foliowe, prostokątne, poliuretanowe, do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem. Rozmiar 6 x 7 cm z ramką i metką. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32), opakowanie A.100 szt.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 67:

Dotyczy zadania 3 sprzęt taktyczny

Czy Zamawiający dopuści do oferty staż taktyczną o szerokości min. 3,5 cm? Z naszej wiedzy wynika, iż co najmniej 2 stazy rekomendowane przez CoTCCC nie posiada szerokości 4 cm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 68:

Dotyczy zadania 3 sprzęt taktyczny

Zamawiający wymaga terminu ważności 36 miesięcy dla wszystkich produktów w pakiecie 3. W związku z powyższym pytamy, czy w przypadku produktów bez nadanej przez producenta daty przydatności Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gwarancji o długości 36 miesięcy, analogicznie do wymagań stosowanych w wojsku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Odpowiedzi należy uwzględnić przy sporządzaniu oferty

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający dokonuje zmiany w dokumentacji zamówienia w: Załącznik nr 2 - Formularze cenowe-str.2-korekta 09.07.2024

Zamawiający
Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Administracyjnych
Grzegorz Janawa
mgr inż. Grzegorz Janawa

