

SW-EP.26.35.2021.LM.2

Warszawa, dnia 31 grudnia 2021 r.

O D P O W I E D Z I
na zapytania do SWZ

Dotyczy: postępowania na „**Dostawę sprzętu anestezyjologicznego jednorazowego na potrzeby Szpitala Wolskiego**”; EP/50/2021.

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „**Dostawę sprzętu anestezyjologicznego jednorazowego na potrzeby Szpitala Wolskiego**”, numer sprawy EP/50/2021, prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 poz. 2019 z późn. zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów specyfikacji warunków zamówienia. Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 w związku z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na zadane pytania.

PYTANIE NR 1

Dotyczy: EP/50/2021, Zadanie nr 1, Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 10Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Zadania nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedz: Zgodnie z SW

Dotyczy: EP/50/2021, Zadanie nr 19, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20cm w

gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Dotyczy: EP/50/2021, Zadanie nr 19, Pozycja 2

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

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Dotyczy: EP/50/2021, Zadanie nr 19, Pozycja 3

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

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Dotyczy: EP/50/2021, Zadanie nr 19, Pozycja 4

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

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 19 pozycja 1 zestawu z 1-światłowym cewnikiem do żyły głównej, zakładanym metodą Seldingera, z możliwością identyfikacji położenia cewnika za pomocą RTG, prowadnica niklowo-tytanowa z końcówką J, igła 17 x 70mm, cewnik 5F x 15mm, przeźroczysty dren z zaciskiem – jak dotychczas stosowanego przez Zamawiającego.

Odpowiedz: TAK

PYTANIE NR 3

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną z medycznego 100% silikonu, zbrojoną, z regulowanym położeniem kołnierza, z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, z łącznikiem 15 mm; w zestawie z opaską do mocowania. Rurka sterylna. Średnica wewnętrzna: 7,0; 8,0; 9,0 mm (do wyboru).

Odpowiedz: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną Blue Line Ultra z termoplastycznego PCW, z mankietem niskociśnieniowym, z przezroczystym kołnierzem (bez możliwości regulacji) z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, posiadającą samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera. Rurka sterylna. Średnica wewnętrzna: 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0 mm (do wyboru).

Odpowiedz: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycji 4 dopuści rurkę tracheostomijną z medycznego 100% silikonu, zbrojoną, z regulowanym położeniem kołnierza, z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą samoblokujący się mandryn z otworem na

przewodnicę Seldingera, z łącznikiem 15 mm; w zestawie z opaską do mocowania. Rurka sterylna. Średnica wewnętrzna: 7,0; 8,0; 9,0 mm (do wyboru).

Odpowiedz: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycji 4 dopuści rurkę tracheostomijną Blue Line Ultra z termoplastycznego PCW, z mankietem niskociśnieniowym, z przezroczystym kołnierzem (bez możliwości regulacji) z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, posiadającą samoblokujący się mandryn z otworem na przewodnicę Seldingera. Rurka sterylna. Średnica wewnętrzna: 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0 mm (do wyboru).

Odpowiedz: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycji 5 mógłby doprecyzować, czy zestaw będzie oparty na użyciu jednostopniowego rozszerzadła w kształcie „rogu nosorożca”.

Odpowiedz: TAK

PYTANIE NR 4

Zadanie 12

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie czepek do mycia głowy pacjenta nie wymagającego dodatkowego namaczania głowy, zawierającego w składzie wodę, alantoinę, glicerynę oraz oktenidynę, bez substancji zapachowych i barwników. Czepek nie wymaga spłukiwania. Czepek można stosować w temperaturze pokojowej lub podgrzewać w kuchence mikrofalowej. Kosmetyk.

Odpowiedz: TAK

PYTANIE NR 5

Zadanie nr 7

Dotyczy pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu: „silikonowa zastawka PEEP uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej, zapewniająca 100% szczelności zestawu”.

Odpowiedz: Tak dopuszcza

Dotyczy pozycji 2

Czy zamawiający dopuści system dotchawiczo-oskrzelowy do wielokrotnego odsysania wydzieliny z drzewa oskrzelowego w układzie zamkniętym do stosowania u pacjentów dorosłych z rurką intubacyjną przez min. 72h o długości cewnika 56 cm?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza

Dotyczy pozycji 4

Czy zamawiający wymaga możliwości stosowania łyżek w polu magnetycznym, potwierdzonej pismem od producenta?

Odpowiedz: Dopuszcza nie wymaga

Dotyczy pozycji 5

Czy zamawiający wymaga możliwości stosowania rękojeści w polu magnetycznym, potwierdzonej pismem od producenta?

Odpowiedz: dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE NR 6**Zadanie 11, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu w kolorze niebieskim z optycznym indykatorem?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 12

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy z zewnętrzną warstwą polietylenową oraz wewnętrzną warstwą włókniny nasączoną substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową z trwałym oznaczeniem w kolorze czarnym?

Odpowiedz: Zadanie nr 15 nie zawiera strzykawek.

PYTANIE NR 7**Dotyczy Zadania nr 14**

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania wolnej konkurencji, wyrazi zgodę na zaproponowanie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki, jednopacjentowego, sterylnego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego cyfrowo i analogowo, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, w kształcie litery L, długość kabla ok. 45 cm, z warstwą samoprzylepną wykonaną z materiału eliminującego podrażnienia delikatnej skóry, w zestawie z 6 sztukami sterylnych, przeźroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym zgodnym z opisanym w SIWZ, bez zawartości lateksu oraz ftalanów, czyli o parametrach użytkowych lepszych niż czujniki, na które

wskazuje obecny opis, tak jak obecnie stosowane przez wiele jednostek służby zdrowia w naszym kraju, bez żadnych zastrzeżeń?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

PYTANIE NR 8

Zadanie 7 Poz. 4

prosimy o wydzielenie poz. 4 do oddzielnego zadania. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 7 Poz. 7

prosimy o wydzielenie poz. 7 do oddzielnego zadania. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.
Prosimy o dopuszczenie mankietu przeznaczonego do użytku u jednego pacjenta, z nadrukowaną datą produkcji na etykiecie.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 14

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślony).

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

Prosimy o odstąpienie od wymogu "prawidłowo identyfikowany przez urządzenia pracujące w technologii OxiMax" -informujemy, że funkcjonalność ta sprowadza się jedynie do wyświetlania nr kat. czujnika na monitorze i spełnia ją tylko jeden wykonawca - wytwórca oryginalnych czujników Oximax.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 9

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw z workiem o pojemności 2l, bez płytki mocującej, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na igłę ze szlifem atraumatycznym typu Atraucan?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Dotyczy pakietu 11 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kranik trójdrożny występujący tylko w kolorze niebieskim, czerwonym i białym?

Odpowiedz: Tak, dopuszczamy

Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kranik trójdrożny o wytrzymałości 2 bary, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Kraniki 3-drożne stosowane w terapii infuzyjnej, muszą być zgodne z normą europejską ISO 8536-10 i jej odpowiednikiem norma polską nr : PN-EN ISO 8536-10: 2005 Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 10 :

Akcesoria do linii infuzyjnej do zastosowania ze sprzętem do infuzji ciśnieniowej Norma ta jednoznacznie określa wytrzymałość materiałową kranika na ciśnienie strumienia wody o wartości 200kPa co odpowiada 2 bar. Żadna inna norma nie wymaga aby kranik trójdrożny stosowany w infuzji grawitacyjnej lub ciśnieniowej (podaż leku za pomocą pompy infuzyjnej) był odporny na wyższe ciśnienie. Wymaganie od elementów linii infuzyjnej wytrzymałości ciśnieniowej powyżej 2 bar nie ma podstaw medycznych

Odpowiedz: Tak, dopuszczamy

Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki posiadające skalę w kolorze czarnym?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki ze skalą do 50ml?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pojemnik o pojemności 25ml z kontrolą odsysania, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 15 pozycja 3

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy prowadnica ma być zapakowana w sztywny futerał, który gwarantuje że prowadnica nie ulegnie uszkodzeniu w czasie transportu i przechowywania? Jest to niezwykle istotne w

przypadku tak cienkich i długich elementów jakim są prowadnice do trudnych intubacji.

Odpowiedz: Tak.

PYTANIE NR 10

Zadanie 11 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 11 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatozem?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kolory biały, niebieski, czerwony?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 11 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kontrastującą podziałkę w kolorze czarnym?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

Zadanie 11 poz.4

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie przez producenta o kompatybilności z pompą Perfusor Space?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

Zadanie 18 poz.1

Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy opisany poniżej:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew

- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 18 poz.2,3

Czy Zamawiający dopuści długość całego zestawu około 9,5 cm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 18 poz.2

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,35 ml?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 18 poz.2,3

Czy Zamawiający dopuści średnicę wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 18 poz.3

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,42 ml?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 18 poz.5

Czy Zamawiający dopuści opisany poniżej zawór

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 μ i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiolce
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.

- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca
0,085 ml	0,55 ml

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

PYTANIE NR 11

1/Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 9 pozycji 2 Rurkę tracheostomijną zbrojoną z przezroczystym mankietem, z ruchomym szyldem, z opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, wykonaną z pcv w rozmiarze 5.0 , 6.0 , 7.0, 7.5 ; 8.0 ; 8.5 , 9.0 ; 10 ? Wg Naszej informacji nie są dostępne wszystkie rozmiary do tego typu rurek tracheostomijnych zbrojonych.

Odpowiedz: Tak dopuści

2/Czy Zamawiający w zadaniu 14 ma na myśli czujnik prawidłowo identyfikowany przez urządzenia pracujący w oryginalnej technologii OxiMax posiadające możliwość stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją zgodnie z dokumentami rejestracyjnymi czujników oraz instrukcją obsługi ?

Odpowiedz: TAK

PYTANIE NR 12

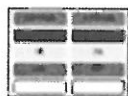
Pytanie 1 – dotyczy pakietu 4

Zamawiający wymaga w pakiecie 4: „Uwaga: Wykonawca zobowiązany jest do wyposażenia Zamawiającego, na czas trwania umowy, w kable, płytki i uchwyty pasujące do połączenia oferowanych przetworników z posiadanymi przez Zamawiającego w/w. monitorami.” Aby precyzyjnie przygotować i skalkulować ofertę prosimy Zamawiającego o Podanie producenta oraz ilości kardiomonitorów do których będą stosowane przetworniki z pakietu 4.

Odpowiedz: Spece Labs – 7 szt., Philips – 3 szt., aparat do znieczulenia Core Station – 2 szt., aparat do znieczulenia Aespiro – 2 szt., Dash – 9 szt.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 4

Czy dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji wyniku pomyłki?



Odpowiedz: Tak, wymaga

Pytanie 3 – dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, wyposażony w następujące elementy: długość linii pomiarowych 1 x 152 cm (1 x 122 cm + 1 x 30 cm); 1 x przetworniki o częstotliwości >1200 Hz wyposażone w 2 x systemy zintegrowane płuczące o przepływie min. 3 ml/godz.; igła prosta w zbiorniku wyrównawczym, kalibracja zestawu dzięki koreczkom. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <5% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej. Połączenie z kardiomonitorem bezpinowe kompatybilne z kablami typu Abbot poprzez okrągły wtyk bezpinowy.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

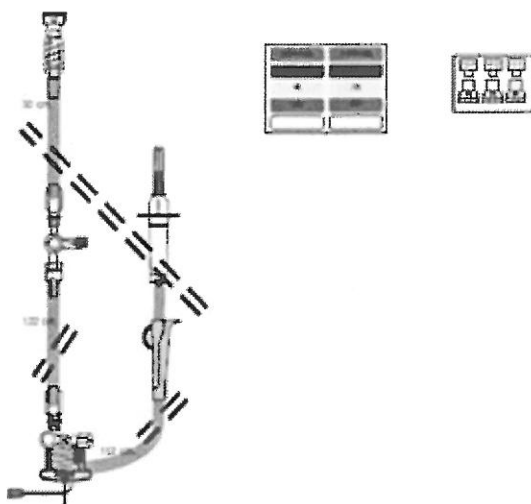
Pytanie 4 – dotyczy pakietu 5

Zamawiający wymaga w pakiecie 5: „Uwaga: Wykonawca zobowiązany jest do wyposażenia Zamawiającego, na czas trwania umowy, w kable, płytki i uchwyty pasujące do połączenia oferowanych przetworników z posiadanymi przez Zamawiającego w/w. monitorami.” Aby precyzyjnie przygotować i skalkulować ofertę prosimy Zamawiającego o Podanie producenta oraz ilości kardiomonitorów do których będą stosowane przetworniki z pakietu 5

Odpowiedz: Tak, wymagamy. Aparat do kontrapulsacji Datascope 98 1 szt., zestaw hemodynamiczny Toshiba, system Menem – 1 szt

Pytanie 5 – dotyczy pakietu 5

Czy dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji wyniku pomyłki?



Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

PYTANIE NR 13

Zadanie nr 8, pozycja 11-20

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym oraz drenem łączącym z rurką w przejrzystym kolorze niebieskim?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z mankietem tchawicznym wykonanym z PCV?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez możliwości skracania rurki?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem rtg na całej długości rurki?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 8, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z szyldem oznaczonym wyłącznie średnicą rurki?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z niewielką ilością ftalanów, dopuszczoną dla wyrobów medycznych?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci półpiersiści?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację rurki zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek posiadający w swoim składzie simetikon?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 340 mm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,7 o długości 340 mm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 15, pozycja 3

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiego rozmiaru prowadnicy oczekuje?

Odpowiedz: Roz. 4,5

Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową bez filtrów po bokach?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 1,6m (+/- 0,4m)?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ z dołączonym osobno kapturkiem zabezpieczającym?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści układ o długości do 180 cm oraz rurą do worka o długości 120 cm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 200 cm?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ z dołączonym osobno kapturkiem zabezpieczającym?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik T z nebulizatorem bez systemu samouszczelniającego?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie nr 16, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce 10ml?

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

Odpowiedz: Tak, dopuszcza

Zadanie nr 16, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej z żelem do nawilżania jamy ustnej w zamian za żel do mycia zębów, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedz: Tak, dopuszcza.

PYTANIE NR 14

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1-6:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych w przypadku:

1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **10 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy**

2) zwłoka w rozpatrzeniu reklamacji, w wysokości **0,5%** wartości brutto zamówienia będącego przedmiotem reklamacji, za każdy dzień opóźnienia, licząc

od terminu określonego w § 5 ust. 4, jednak nie mniej niż **10 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**

3) zwłoka w usunięciu wady w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż **10 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu**

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

PYTANIE NR 15

Pakiet 2

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Sterylna woda do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pakiet 11

Pozycja 1.

1.Prosimy o dopuszczenie kranika do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego kranika w 1 kolorze – niebieskim

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 2. Prosimy o dopuszczenie kranika do terapii dożylniej, trójdrożny, z drenem 10 cm bez DEHP ,wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP. sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 3. Prosimy o dopuszczenie kranika do terapii dożylniej, trójdrożny, z drenem 25 cm bez DEHP ,wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP. sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników wykonanych z poliwęglanu

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 2-3

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwia osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.

Odpowiedz: Dopuszcza, nie wymaga

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedz: TAK

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego – przezroczysta próbówka 10 ml, naklejka i nakrętka umożliwiająca oznaczenie próbki i jej transport, łączniki pasujące do każdego typu cewnika do odsysania, zakończony końcówką schodkową, bez kontroli odsysania, dren o długości min. 10 cm

Odpowiedz: Dopuszcza

Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną (fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylny, w jednym opakowaniu co zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu 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.

Odpowiedz: Dopuszcza

Zadanie 18

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zamknięty system bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .004 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedz: Dopuszcza

Pozycja 2

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią

do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedz: Dopuszcza

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć)i. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedz: Dopuszcza

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatrzaskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo

powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedz: Dopuszcza

Pozycja 2-3

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający używając sformułowania dwu- i trzy-światłowy miał na myśli ilość rozgałęzień(przedłużaczy)?

Odpowiedz: TAK

Pozycja 4

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację?

Odpowiedz: Tak

Czy zamawiający wymaga, dezynfekcji w czasie 30 sekund?

Odpowiedz: Tak

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki posiadały osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedz: Tak

Pozycja 5

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu z portem bezigłowym do pobierania z worków i butelek, bez odpowietrzenia. Przestrzeń martwa przyrządu - 0,39 ml, Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiający bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka. Zawór z minimalną przestrzenią martwą, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przyrząd pakowany pojedynczo – sterylne.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2/ Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu z portem bezigłowym do pobierania z worków i butelek, z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką. Przestrzeń martwa przyrządu - 0,06 ml, Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiający bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka. Zawór z minimalną przestrzenią

martwa, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Na boku przyrządu okrągły filtr zabezpieczony klapką. Przyrząd pakowany pojedynczo – sterylny

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

3/ Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu z portem bezigłowym do pobierania z worków i butelek, bez odpowietrzenia. Przestrzeń martwa przyrządu - 0,06 ml, Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiający bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka. Zawór z minimalną przestrzenią martwa, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przyrząd pakowany pojedynczo – sterylny

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

4/ Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu z portem bezigłowym do pobierania z worków z wyprofilowany uchwytem na palce. Z jednej strony przyrząd zakończony kolcem ze skrzydełkami ułatwiającymi wbicie do worka/butelki i dodatkowym portem bezigłowym z silikonową, samozamykającą się, płaską membraną, z drugiej portem kompatybilnym z każdym zestawem infuzyjnym, zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. Przyrząd dostosowany do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Zadanie 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do średniej koncentracji tlenu, otwarta, wydłużona pod brodę, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet maski, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA), pakowana pojedynczo.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 2

1/Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego: dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2/Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego: dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedz:

3/ Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego: dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

4/ Prosimy o dopuszczenie Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego: dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z konektorem i worek osobno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 4

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego: jednorurowy, współosiowy, typu rura w rurze, zapewniającą wymianę termiczną, dł. 1,8 m, z odłączalnym kolankiem z portem kapno, do respiratora, rura wydechowa do podłączenia do respiratora rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA), przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). W zestawie z nebulizatorem: ustnik, łącznik T (możliwość wpięcia do obwodu oddechowego), rura karbowana 15cm, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m, zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ

Pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

Odpowiedz: Dopuszcza

PYTANIE NR 16

Pakiet 12

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepeka do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu.

Odpowiedz: TAK

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje czepeka z dwuwarstwową strukturą, z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej?

Odpowiedz: TAK

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje produktu, który można podgrzać w kuchence mikrofalowej w do 30 sekund przy mocy 1.000 W w celu zwiększenia komfortu ciepłego pacjenta?

Odpowiedz: TAK

Z-ca Dyrektora ds. organizacyjno -
eksploatacyjnych
Taida Muchla - Jastrzębska

Sporządził: Marta Leoniak