



Warszawa, 6 lutego 2018 roku

A/ZP/SZP.251-3/18

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-3/18 na dostawę:

„Materiałów anestezjologicznych jednorazowego użytku”

Pytanie nr 1 – dot. części nr 19, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź nr 1

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

Pytanie nr 2 – dot. części nr 19, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 sztuki (czerwony, niebieski) z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 2

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 - dot. części nr 19, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 3

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 4 - dot. części nr 19, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwonym bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź nr 4

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 19, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 5

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 6 – dot. części nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 13 zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych typu Perifix 401, posiadającego: igłę 18G x 90 mm z końcówką Tuohy, z oznaczeniem długości z odłączanymi "skrzydełkami"; cewnik 20G (100 cm) z poliuretanu, przezroczysty, kontrastuje w RTG, odporny na załamania, oznakowana końcówka, oznakowanie długości w celu kontroli głębokości wprowadzania, z trzema bocznymi otworami z tulejką ułatwiającą wprowadzanie, łącznik cewnika zapewniający trwałe połączenie, końcówka Lock; filtr płaski zewnątrzoponowy 0,2 µm zapobiegający zakażeniom mikrobiologicznym i cząsteczkowym, wytrzymałość do 7 barów, końcówka Lock, system mocowanie posiadające niskoprofilową piankową poduszkę z adhezyjną warstwą stabilizującą oraz dwuwarstwowy fiksator rzepowy mocujący do skóry pacjenta; strzykawkę niskooporową o pojemności 10 ml.

Odpowiedź nr 6

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zestawu o powyższych parametrach.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 15, poz. 1-3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 poz. 1, 2 i 3 igły punkcyjnej 18G/7 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuszcza w części nr 15 poz. 1-3 igły punkcyjne 18G/7 cm.

Pytanie nr 8 – dot. części nr 15, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 poz. 4 cewnika 20G o długości 13 cm wraz z igłą punkcyjną 20G/4 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający dopuszcza w części nr 15 poz. 4 cewnik 20G o długości 13 cm wraz z igłą punkcyjną 20G/4 cm.

Pytanie nr 9 – dot. części nr 15, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 poz. 5 cewnika 2 światłowego 4F (19G/20G) o długości 8 cm i 13 cm wraz z igłą punkcyjną 21G/3,8 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 9

Tak, Zamawiający dopuszcza w części nr 15 poz. 5 cewnik 2 światłowy 4F (19G/20G) o długości 8 cm i 13 cm wraz z igłą punkcyjną 21G/3,8 cm

Pytanie nr 10 – dot. części nr 15, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 poz. 6 cewnika 20G o długości 10 cm wraz z igłą punkcyjną 20G/4 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 10

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w części nr 15 poz. 6 cewnika 20G o długości 10 cm wraz z igłą punkcyjną 20G/4 cm.

Pytanie nr 11 – dot. części nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 16 dopuści w pozycji 5 żel sterylny do intubacji w saszetkach 8,5g pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 11

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 12 – dot. umowy

Ad par. 3 ust. 6 wzoru umowy

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w terminie, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź nr 12

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 13 – dot. części nr 2, poz. 1

Czy w Pak. 2 poz 1 Zamawiający dopuści sterylny filtr oddechowy przeznaczony dla wcześniaków o objętościach oddechowych Vt 30 – 100 ml wyposażony w celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 28 mg H₂O/l przy Vt 50 ml. Charakteryzujący się skutecznością filtracji p. bakteryjnej $\geq 99,999\%$ i niskimi oporami przepływu 1 cm H₂O przy 7,5 l/min?

Odpowiedź nr 13

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w filtra oddechowego.

Pytanie nr 14 – dot. części nr 2, poz. 2

Czy w Pak. 2 poz 2 Zamawiający dopuści sterylny mechaniczny filtr oddechowy wyposażony w membrana filtracyjna hydrofobowa plisowana wykonana z włókien ceramicznych, która zapewnia powierzchnię filtracyjną 320 cm². O skuteczności filtracji p. bakteryjnej $\geq 99,9999\%$ i p. wirusowej $> 99,999\%$, posiadające wydajność nawilżania 16 mg H₂O/l przy Vt 500 ml?

Odpowiedź nr 14

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w filtra oddechowego.

Pytanie nr 15 – dot. części nr 4 poz. 1

Czy w Pak. 4 pozycja 1 Zamawiający dopuści sterylny układ oddechowy dla dzieci wykonany z PCV o długości 150 cm wyposażony w prosty łącznik Y bez portów wyposażony w miękkie zakończenia?

Odpowiedź nr 15

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 – dot. części nr 4, poz. 2

Czy w pak 4 pozycja 2 Zamawiający dopuści układ oddechowy wyposażony w dodatkowa rurę o długości 120 cm spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 17 – dot. części nr 4, poz. 2

Czy w pak 4 pozycja 2 Zamawiający dopuści polietylenowy karbowany układ oddechowy wyposażony w dodatkowa rurę o długości 120 cm spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź nr 17

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 18 – dot. części nr 14

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferta na rurki intubacyjne wykonane z silikonowanego PVC bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne wykonane były z silikonowanego PVC bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 19 – dot. części nr 14

Prosimy o wyjaśnienie, czy oferowane rurki intubacyjne, mają być anatomicznie wyprofilowane w kształcie łuku oraz pakowane w opakowanie typu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź nr 19

Tak, oferowane rurki intubacyjne, mają być anatomicznie wyprofilowane w kształcie łuku oraz pakowane w opakowanie typu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.

Pytanie nr 20 – dot. części nr 14 poz. 1-13

Prosimy o określenie parametru, który nie został ujęty w opisie przedmiotu zamówienia. Czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone, mają być wyposażone w prowadnicę o odpowiedniej średnicy, umieszczoną w rurce intubacyjnej? Rozwiązanie takie nie wpływa na wzrost ceny oferowanego sprzętu a zdecydowanie ułatwia personelowi zaintubowanie pacjenta oraz eliminuje konieczność doboru rozmiaru prowadnicy do rurki, która ma zostać użyta.

Odpowiedź nr 20

Tak, oferowane rurki intubacyjne zbrojone, mają być wyposażone w prowadnicę o odpowiedniej średnicy, umieszczoną w rurce intubacyjnej.

Pytanie nr 21 – dot. części nr 14, poz. 14-32

Czy oprócz wyraźnych oznaczenia głębokości w części dystalnej rurki + liniowe, Zamawiający wymaga aby rurki posiadały na korpusie również wyraźny znak skracania rurki?

Odpowiedź nr 21

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 – dot. części nr 14

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane rurki intubacyjne były tego samego producenta?

Odpowiedź nr 22

Tak, Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane rurki intubacyjne były tego samego producenta.

Pytanie nr 23 – dot. części nr 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm
- Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radioceniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) o długości 90mm
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer-lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem
- Łącznik do cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatrząskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?

Odpowiedź nr 23

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w zestawu.

Pytanie nr 24 – dot. części nr 14, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez znacznika głębokości, skalowane, co 2cm?

Odpowiedź nr 24

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 25 – dot. części nr 17, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 25

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 26 – dot. części nr 18, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji skutecznie pracujący w pozycji pionowej, z nebulizatorem o pojemności 8ml, o średniej wielkości wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min - 3,23µm? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 26

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w zestawu.

Pytanie nr 27 – dot. części nr 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowej łyżki światłowodowej sterylnej, która spełnia wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź nr 27

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28 – dot. części nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z części nr 2 poz. 1 filtry do wentylacji antybakteryjnej, antywirusowej dla wcześniaków i noworodków do oddzielnego pakietu?

Pozwoli to na uzyskanie Zamawiającemu większej konkurencyjności oraz niższej ceny zamawianego asortymentu.

Odpowiedź nr 28

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 29 – dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne z specjalnie ukształtowaną kopułą maski oraz dodatkowym wgłębieniem w korpusie, ułatwiający chwytanie maski w wilgotnym środowisku, zamiast pierścieni antypoślizgowych, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 29

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – dot. części nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy V_t=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź nr 30

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w filtr.

Pytanie nr 31 – dot. części nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy V_T=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź nr 31

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w filtr.

Pytanie nr 32 – dot. części nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 75 cm?

Odpowiedź nr 32

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33 – dot. części nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 180 cm?

Odpowiedź nr 33

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w zestaw.

Pytanie nr 34 – dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuści obwód z kolankiem ze standardowym portem Luer Lock?

Odpowiedź nr 34

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w obwodu.

Pytanie nr 35 – dot. wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §3 ust. 3, 4 i 5, gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia.

Odpowiedź nr 35

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 – dot. wzoru umowy

Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości brutto nie dostarczonego towaru.

Odpowiedź nr 36

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 37 – dot. części nr 4, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do aparatu do znieczulenia dla dzieci z rur wewnątrz gładkich o średnicy 15 mm o długości 160 cm, posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów, bez kolanka, dodatkową rurę o długości 100cm oraz worek oddechowy o pojemności 1L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Mikrobiologicznie czysty. Układ posiadający wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie.

Odpowiedź nr 37

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w układ oddechowy.

Pytanie nr 38 – dot. części nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do aparatu do znieczulenia dla dzieci z rur rozciągalnych o średnicy 15 mm o długości do 200 cm, posiadający w swoim zestawie łącznik Y, dodatkową rurę o długości 150cm oraz worek oddechowy o pojemności 1L. Mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź nr 38

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39 – dot. części nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22 mm o długości 180 cm, posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y, kolanko z portem LUER z zatyczką, dodatkową rurę o długości 100 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Sterylny. Układ posiadający wszystkie elastyczne końcówki.

Odpowiedź nr 39

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w układu oddechowego.

Pytanie nr 40 – dot. części nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego noworodkowego jednorazowego użytku, do nawilżacza MR 730 i MR850; posiadający grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; część Y rotacyjna, grzałka z wcięciem umożliwiającym podłączenie do czujnika temperatury MR850; zestaw adapterów do różnych respiratorów; komplet musi zawierać komorę z automatycznym poborem wody z dwoma pływakami zabezpieczającymi przed przelewem; wyrób sterylny lub czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź nr 40

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w układu oddechowego.

Pytanie nr 41 – dot. części nr 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dla dorosłych jednorazowego użytku, do nawilżacza MR 730 i MR850; posiadający grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; w komplecie dren proksymalny; część Y rotacyjna, grzałka z wcięciem umożliwiającym podłączenie do czujnika temperatury MR850; zestaw adapterów, komplet musi zawierać komorę z automatycznym poborem wody z dwoma pływakami zabezpieczającymi przed przelewem; wyrób sterylny lub czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź nr 41

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w zestawu.

Pytanie nr 42 – dot. części nr 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dzieci z drenem 2,1 m do średniej koncentracji wykonana z lekkiego, przezroczystego materiału pozbawionego PVC, przeznaczonego do zastosowań medycznych, w celu zachowania wymagań stawianych przez normę EN ISO 10993 w zakresie cytotoxyczności oraz drażniącego działania materiałów. Konstrukcja pozwala na bezpieczne i efektywne dostarczenie tlenu o średnim stężeniu. Pozwala na wzrokową ocenę pacjenta. Nie zawiera lateksu. Dren o konstrukcji zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu, lub bez drenu. Elastyczna gumka nie zawiera lateksu, maska pozbawiona metalowych elementów co daje możliwość lepszego i bardziej komfortowego dopasowania maski do twarzy pacjenta.

Odpowiedź nr 42

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43 – dot. części nr 18, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych z drenem 2,1 m do średniej koncentracji wykonana z lekkiego, przezroczystego materiału pozbawionego PVC, przeznaczonego do zastosowań medycznych, w celu zachowania wymagań stawianych przez normę EN ISO 10993 w zakresie cytotoxyczności oraz drażniącego działania materiałów. Konstrukcja pozwala na bezpieczne i efektywne dostarczenie tlenu o średnim stężeniu. Pozwala na wzrokową ocenę pacjenta. Nie zawiera lateksu. Dren o konstrukcji zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu, lub bez drenu. Elastyczna gumka nie zawiera lateksu, maska pozbawiona metalowych elementów co daje możliwość lepszego i bardziej komfortowego dopasowania maski do twarzy pacjenta.

Odpowiedź nr 43

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 - dot. części nr 18, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do inhalacji dla dzieci z nebulizatorem, skutecznie pracującego pozycji pionowej i poziomej (0-90 stopni). Nebulizator o poj. 10ml, skalowany co 2 ml, wytworzony z bezbarwnych, przezroczystych i wytrzymałych tworzyw sztucznych o małym rozmiarze. Wielkość cząsteczek MMD 3,3 µm, potwierdzona w testach. Wężyk dołączony do zestawu zapewniające przepływ przy zagięciu. Maski dołączona do nebulizatora ma posiadać elastyczną gumkę oraz termoplastyczny mankiet co ułatwia optymalne dopasowanie do twarzy pacjenta.

Odpowiedź nr 44

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 - dot. części nr 18, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do w/w masek (poz. 1 i 2) do podawania tlenu o długości 4,0m wykonany z lekkiego przezroczystego i specjalnie zmiękzonego PVC przeznaczonego do zastosowań medycznych. Zastosowane materiały spełniają wymagania norm serii EN ISO 10993 w zakresie cytotoksyczności oraz działania drażniącego. Konstrukcja pozwala na bezpieczne i efektywne dostarczania tlenu nawet przy zgięciu. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź nr 45

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46 - dot. części nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 15 pozycji 1 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 14G długość 15 -20cm, zestaw zawiera : igłę punkcyjną 16G/7 cm, prowadnicę z oznaczeniami głębokości w "J", strzykawką 5cm, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka , znaczniki RTG, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz połączenia typu L-L?

Odpowiedź nr 46

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 47 – dot. zadania nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 15 pozycji 2 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 16G długość 15 -20cm, zestaw zawiera : igłę punkcyjną 17G/7 cm, prowadnicę z oznaczeniami głębokości w "J", strzykawką 5cm, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka , znaczniki RTG, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz, połączenia typu L-L?

Odpowiedź nr 47

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 48 - dot. zadania nr 15, poz. 3

Czy Zamawiający w zadaniu 15 pozycji 3 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 18G długość 15cm, zestaw zawiera : igłę punkcyjną 19G/7 cm, prowadnicę z oznaczeniami głębokości w "J", strzykawką 10 cm, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka , znaczniki RTG, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz, połączenia typu L-L?

Odpowiedź nr 48

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 49 – dot. zadania nr 15, poz. 4

Czy Zamawiający w zadaniu 15 pozycji 4 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 20G długość 12cm, zestaw zawiera : igłę punkcyjną 20G/3,8 cm, prowadnicę, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka , znaczniki RTG, połączenia typu L-L

Odpowiedź nr 49

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 50 – dot. zadania nr 15, poz. 5

Czy zamawiający w zadaniu 15 pozycji 5 dopuści Cewnik do naczyń centralnych dwuświatłowe 4,5Fr długość 8-13cm, zestaw zawiera : igłę punkcyjną 21G/3,81cm, prowadnicę w "J", strzykawką 5cm, cewnik poliuretanowy 2 światłowy(22,22G) z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka , znaczniki RTG, skrzydełka

mocujące do skóry pacjenta, oraz dodatkowa nakładka na ruchome skrzydełka , połączenia typu L-L , miękka igła punkcyjna .

Odpowiedź nr 50

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 51 – dot. zadania nr 15, poz. 6

Czy Zamawiający w zadaniu 15 pozycji 6 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy o średnicy wew. 0,5 i zew. 0,7 długość 6cm/zestaw zawiera; igłę punkcyjną 21G dł. 42 mm, prowadnicę nitynolową zagiętą na końcu w J, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z oznaczeniem długości co centymetr, znacznik rtg?

Odpowiedź nr 51

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 52 – dot. części nr 1, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzą z PCV, bez DEHP, korpus maski oraz haczykowały pierścieni wykonane z poliwęglanu, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g; rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź nr 52

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 53 – dot. części nr 1, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby maski umożliwiające pracę w środowisku MRI wyposażone były w pionowy zawór w nosowej części maski?

Odpowiedź nr 53

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 54 – dot. części nr 2, poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź nr 54

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 55 – dot. części nr 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, o skuteczności przeciwbakteryjnej ≥99,999 %, p/wirusowej ≥99,999 %, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, oporach przepływu 3,6 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 26 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z zatyczką na uwięzi, z możliwością stosowania do 24 godzin.

Odpowiedź nr 55

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 56 – dot. części nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego, karbowanego, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury rozciągliwe w zakresie od

0,6 m do dł. 1,8 m, wykonane z polipropylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 0,5L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wolny od DEHP, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź nr 56

Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego regulatora z powodu małego zakresu.

Pytanie nr 57 – dot. części nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego, dwururowego, karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź nr 57

Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego układu oddechowego.

Pytanie nr 58 – dot. części nr 4, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby obwody oddechowe mogły być stosowane użycie do 7 dni co potwierdza instrukcja użycia umieszczona w każdym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź nr 58

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 59 – dot. części nr 4, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczona oryginalna etykieta z piktogramem przedstawiającym elementy zestawu?

Odpowiedź nr 59

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 60 – dot. części nr 8, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, by filtr pediatryczny posiadał membranę z polieterosulfonu (PES) , który zapewnia wysokie wartości przepływu i nisko wiąże białka?

Odpowiedź nr 60

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 61 – dot. części nr 8, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, by filtr pediatryczny do przetaczania płynów; był wyposażony w zastawkę antyzwrotną, która uniemożliwia cofanie się krwi w kierunku filtra oraz specjalną zatyczkę typu Flowstop, która umożliwi wypełnienie i odpowietrzenie zestawu przed podłączeniem do linii infuzyjnej przy zachowaniu jego sterylności

Odpowiedź nr 61

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 62 – dot. zadania nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra pediatrycznego z linią po 3 cm z każdej ze stron, spełniające pozostałe wymogi SIWZ

Odpowiedź nr 62

Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego filtra.

Pytanie nr 63 – dot. części nr 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na dedykowanie cewników do podawania tlenu dla dzieci i noworodków produkty te mają być wolne od szkodliwego ftalanu

DEHP - wyraźne oznaczenie na opakowaniu jednostkowym oraz Bisfenolu-A, potwierdzone w materiałach producenta?

Odpowiedź nr 63

Tak, Zamawiający wymaga aby cewniki były wolne od ftalanów oraz Bisfenolu-A.

Pytanie nr 64 – dot. części nr 14, poz. 24-32

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

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rurki intubacyjne.

Pytanie nr 65 – dot. części nr 14, poz. 24-32

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby w celu łatwiejszego doboru cewników do odsysania rurki mają posiadać kolorystyczne znakowanie zgodne z normą PN-EN ISO 8836:2014-12

Odpowiedź nr 65

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 66 – dot. części nr 14, poz. 24-32

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów końcówka rurki ma być wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie zapewniającym przyleganie do prowadnicy co zmniejsza ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych w trakcie intubacji oraz odstawania prowadnicy giętkiej lub fiberoskopu.

Odpowiedź nr 66

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 67 – dot. części nr 14, poz. 6-13

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojnej, z medycznego PVC, bez DEHP, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0.

Odpowiedź nr 67

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rurki intubacyjne.

Pytanie nr 68 – dot. części nr 14, poz. 6-13

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby linia RTG na rurce poprowadzona była od zakończenia spirali do końca rurki, co zapewnia skuteczną kontrolę pozycjonowania rurki w tchawicy.

Odpowiedź nr 68

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 69 – dot. części nr 14, poz. 24-32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankieta, z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, końcówka rurki specjalnie wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki; sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź nr 69

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70 – dot. części nr 14, poz. 14-23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby w celu łatwiejszego doboru cewników do odsysania rurki mają posiadać kolorystyczne znakowanie zgodne z normą PN-EN ISO 8836:2014-12

Odpowiedź nr 70

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 71 – dot. części nr 14, poz. 14-23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów końcówka rurki ma być wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie zapewniającym przyleganie do przewodnicy co zmniejsza ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych w trakcie intubacji oraz odstawania przewodnicy giętkiej lub fiberoskopu.

Odpowiedź nr 71

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 72 – dot. części nr 16, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek światłowodowych, typ Macintosh rozm. 2/3/4/, wymiary łyżek (+/- 2mm) odpowiednio (długość całkowita/długość robocza/szerokość końcówki dystalnej) dla: roz 2 (115 mm/97mm/14mm), dla roz 3 (133mm/117mm/14mm), dla roz 4 (163mm/147mm/14mm); oraz tym Miller w rozm. 0/1/2/3/ wymiary łyżek (+/- 2mm) odpowiednio (długość całkowita/długość robocza/szerokość końcówki dystalnej/wysokość) dla: roz 0 (76mm/52mm/10mm/10mm), dla roz 1 (99mm/75mm/13mm/10mm), dla roz 2 (130mm/105mm/15mm/10mm), dla roz 3 (170mm/145mm/15mm/10mm); Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wprowadzenia światłowodu.

Odpowiedź nr 72

Nie, Zamawiający nie dopuszcza łyżek laryngoskopowych o powyższych parametrach.

Pytanie nr 73 – dot. części nr 16, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu do intubacji w saszetkach 5g, odtłuszczony, bezbarwny, sterylny, na bazie wody.

Odpowiedź nr 73

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74 – dot. części nr 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 1 z pakietu 17 i utworzenie osobnego pakietu.

Odpowiedź nr 74

Nie, prośba o wydzielenie pozycji do osobnej części nie jest wyjaśnieniem treści SIWZ.

Pytanie nr 75 – dot. części nr 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów maski krtaniowe mają być wolne od szkodliwego, ftalanu DEHP oraz BPA, wyraźne oznaczenie na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź nr 75

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 76 – dot. części nr 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwej identyfikacji produktu rozmiary masek mają być kodowane kolorem mankietu i balonika kontrolnego?

Odpowiedź nr 76

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 77 – dot. części nr 18, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga produktów do tlenoterapii wolnych od szkodliwych substancji mogących zaburzać działanie układu hormonalnego pacjentów lub zwiększających ryzyko zachorowania na choroby nowotworowe tj. DEHP i BPA, potwierdzone w materiałach producenta. Dodatkowo brak DEHP potwierdzone na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź nr 77

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 78 – dot. części nr 18, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.).

Odpowiedź nr 78

Nie, Zamawiający nie dopuszcza nebulizatora o powyższych parametrach.

Pytanie nr 79 – dot. części nr 18, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zapewnienia szczelności połączenia drenu z nebulizatorem, dren ma być wyposażony w jeden dedykowany do nebulizatora sztywny łącznik, kodowany kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź nr 79

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Mariola Sidorowicz

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania załączonej informacji.

Wyjaśnienia treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 6 lutego 2018 r.