



WSPRiTS/ZP/329/2022
ZP.261.46.2022

Warszawa, dnia 21 grudnia 2022 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2022/S 233-671373 z dnia 02.12.2022 r. na dostawę kaniul, igieł i innych produktów medycznych [Nr postępowania: 46/ZP/2022].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (cz. II)

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Dotyczy Części 1 „Cewniki, zgłębniki, maski, dreny”:

1) **PYTANIE: poz. 2** – Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne do „maski tlenowej przedłużonej” w postaci maski tlenowej przylegającej pod brodę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2) **PYTANIE: poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z dyszą Venturi’ego bez rurki dystansowej, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

3) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z 4 otworami bocznymi, o długości 105 cm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

4) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z ftalanami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

5) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania zgłębników z ftalanami.

6) **PYTANIE: poz. 11** – Czy Zamawiający dopuszcza cewnik z PVC do odsysania górnych dróg oddechowych w przedziale CH 6-10 o długość 50 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza cewnik opisany powyżej.

7) **PYTANIE: poz. 11** – Czy Zamawiający dopuszcza cewnik z PVC do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze CH20 o długość 50 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

8) PYTANIE: poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka - średnica wewnętrzna 5.0?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

Dotyczy Części 2 „Igły, strzykawki, kraniki, przyrządy do przetaczania”:

9) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igły bezpieczne w opakowaniu a`100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

10) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaferowania strzykawek do pomp z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

11) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaferowania strzykawek do pomp z czterostronnym podcięciem tłoczyska, co ułatwia pewne i stabilne umocowanie w uchwycie pompy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

12) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści igłę w opakowaniu a`50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

13) PYTANIE: poz. 5-8 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

14) PYTANIE: poz. 5-8 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

15) PYTANIE: poz. 5-8 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

16) PYTANIE: poz. 5-8 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

17) PYTANIE: poz. 5-8 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaferowania strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

18) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści do zaferowania strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 11 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza strzykawki ze skalą rozszerzoną do 11 ml.

19) PYTANIE: poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 2,5 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

20) PYTANIE: poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z pojedynczą skalą.

21) PYTANIE: poz. 9 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

22) PYTANIE: poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia maksymalnym 0,3 ml, wyposażonym tylko w niebieskie znaczniki?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

23) PYTANIE: poz. 10 – Proszę o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 0,32 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kranik z objętością wypełnienia 0,32 ml.

24) PYTANIE: poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kranik z objętością wypełnienia 0,23 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kranik z objętością wypełnienia 0,23 ml.

25) PYTANIE: poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kranik z przedłużaczem zawierającym ftalany?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza kranika z przedłużaczem zawierającym ftalany.

26) PYTANIE: poz. 11 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm z optycznym i wyczuwalnym indykatozem pozycji otwarty /zamknięty; z trójramienny pokrętle; każde wyjście kranika fabrycznie zabezpieczone koreczkiem; kranik wykonany z poliwęglanu; kurek obrotowy 360°; przedłużacz wykonany z PCV nie zawierającego ftalanów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kranik opisany powyżej.

27) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przedłużacz do pomp infuzyjnych, przezroczysty lub zabarwiony przeznaczony dla leków światłoczułych (do wyboru przez zamawiającego przy składanym zamówieniu); średnica drenu 1,24 x2,4mm lub 3,00 x4,1 5 mm; długość 150 cm; nie zawierający ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przedłużacz opisany powyżej.

28) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp w średnicy drenu 1,24 x 2,4 mm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wyjaśnieniami z dnia 12.12.2022 r. pismo nr WSPRiTS/ZP/321/2022.

29) PYTANIE: poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd z trójpłaszczyznową igłą biorcza?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

30) PYTANIE: poz. 13 – Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

31) PYTANIE: poz. 13 – Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PVC.

32) PYTANIE: poz. 13 – Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo, wykonaną ze wzmocnionego ABS.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania produktu opisanego powyżej.

33) PYTANIE: poz. 13 – Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

Dotyczy Części 3 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

34) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu; łyżki kompatybilne z zielonymi rękojeściami wg ISO 7376-3, z wysoką transmisją światła oraz powierzchnią zapobiegającą jego odbijaniu; wyprodukowane z tworzywa ABS; we wzorach: Macintosh - rozmiar 4,3,2 i Miller - rozmiar 1 i 0; pakowane pojedynczo, z widoczną datą ważności na pojedynczym opakowaniu; mikrobiologicznie czyste. Termin ważności min. 24 miesiące od daty dostawy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łyżki opisane powyżej.

35) PYTANIE: poz. 1 – Czy zamawiający dopuści jednorazowe łyżki z materiałów ABS?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania jednorazowe łyżki z materiału ABS.

36) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza mikrobiologicznie czyste łyżki do laryngoskopu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

37) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza łyżki wyprodukowane ze stopu metalu, z mocowaniem światłowodu zatopionym w tworzywie sztucznym koloru zielonego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

Dotyczy Części 4 „Kaniule i akcesoria do kaniul”:

38) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy producenta lub nazwy własnej umieszczonej bezpośrednio na kaniuli?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgody na powyższe.

39) PYTANIE: poz. 1 – Proszę o dopuszczenie kaniul bez nazwy własnej bezpośrednio na kaniuli, ponieważ nie ma to wpływu na procedurę medyczną. Nazwa własna znajduje się na opakowaniu jednostkowym co umożliwia identyfikację produktu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

40) PYTANIE: poz. 1 – Proszę o uzasadnienie jaki wpływ na procedurę medyczną ma nazwa własna kaniuli bezpośrednio na niej.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie powyżej.

41) PYTANIE: poz. 1 – Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych o rozmiarach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min.	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	32
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	32
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	25
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	19
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

42) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z PTFE posiadające minimum 3 paski kontrastujące w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym 1 zabezpieczające przed wypływem krwi w momencie wkłucia; Wyrób nie może zawierać w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie. Dostępne w następujących rozmiarach: 22G (niebieski) 0,9x25 mm, przepływ 35 - 42 ml/min., 20G (różowy) 1,1x32 mm, przepływ 56 - 67 ml/min., 18G (zielony) 1,3x45 mm, przepływ 90-103 ml/min., 17G (biały) 1,5x45 mm, przepływ 125 - 145 ml/min., 16G (szary) 1,7x45-50 mm, przepływ 180 - 236 ml/min., 14G (pomarańczowy) 2,0-2,1x45-50 mm, przepływ 270 - 343 ml/min. Oznaczenie producenta lub nazwa własna kaniuli umieszczona bezpośrednio na kaniuli.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kaniule opisane powyżej.

43) PYTANIE: poz. 1, 2 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniuli G20 w dwóch długościach 1,1x32 mm, przepływ 56-67 ml/min. i 1,1x25 mm, przepływ 56-67 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

44) PYTANIE: poz. 2 – Proszę o dopuszczenie kaniuli 20G o przepływie 54 ml/min.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kaniule 20G o przepływie 54 ml/min.

45) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków do kaniul, kompatybilne z kaniulami z pozycji 1 i 2 innego producenta niż producent kaniul. Koreczki innego producenta niż kaniule spełniając wymagania normy PN-EN ISO 80369-7:2017-08 Łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej -- Część 7: Łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych, przez co są kompatybilne z każdą kaniulą, bo taki wymóg stawia norma. Podobnie jak igły i strzykawki różnych producentów pasują do siebie, bo spełniają te same normy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

46) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie opatrunku posiadającego wkład chłonny wykonany z miękkiej wiskozy.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

47) PYTANIE: poz. 4 – Proszę o dopuszczenie opatrunku bez dodatkowej podkładki pod skrzydełka.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

48) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści wycenę opatrunków w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

49) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie opatrunku zgodnego z poniższym opisem: Opatrunek samoprzylepny do zabezpieczania kaniul obwodowych, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający mini wkład chłonny powleczony siateczką z poliestru, nacięcie na port pionowy oraz dodatkową podkładkę włókninową pod skrzydełka kaniuli. Opatrunek posiadający tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie papier-papier. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar 6 cm x 8 cm ± 1 mm. Termin ważności: 24 miesiące.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania opatrunku opisanego powyżej.

50) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,09 ml i przepływie 350 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

51) PYTANIE: poz. 5 – Proszę o dopuszczenie zaworu o wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

52) PYTANIE: poz. 5 – Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie 19,2 l/h.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania zaworu o przepływie 19,2 l/h.

53) PYTANIE: poz. 5 – Proszę o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml.

54) PYTANIE: poz. 5 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Łącznik 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 przezroczystą 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 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. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczeniowe zabezpieczone protektorem. Sterylno- sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

55) PYTANIE: poz. 5, 6 – Czy Zamawiający wymaga dla opatrunków sterylnych potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy Części 5 „Maski okołokrtańowe typu LMA”:

56) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zamiast "Maska krtaniowa dla dorosłych, wykonana z miękkiego termoplastycznego tworzywa; posiadająca miękki powietrzny mankiet uszczelniający, zintegrowany kanał gastryczny do wprowadzenia sondy żołądkowej, anatomiczne wygięcie rurki maski, bloker zgryzu (zabezpieczenie przed przygryzieniem); dokładne oznaczenie rozmiaru na rurce maski. Blokada nagłośni. Różne rozmiary (3, 4, 5) w przedziałach wagowych od 30 kg do 100 kg. Termin ważności: min. 24 mies. od daty dostawy" na "Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Rozmiary (wg wagi pacjenta): 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg). Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier. Termin ważności: min. 24 mies. od daty dostawy"?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

57) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności dopuści: "Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg). Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier. Termin ważności: min. 24 mies. od daty dostawy"?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 8 „Rurki intubacyjne i filtry oddechowe”:

58) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z PCV bez warstwy silikonowej z ftalanami, ze znacznikami głębokości w postaci dwóch półpięści, bez znaku skracania rurki z dwoma miejscami oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, w rozmiarach od 3,0 do 10, pakowanym papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

59) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z PCV bez warstwy silikonowej, bez znaku skracania rurki, z dwoma miejscami oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki? Pakowane typu „banan”, utrzymujące anatomiczny kształt rurki? W rozmiarach od 2,5 do 10?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

60) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w całości z PCV?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

61) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki z zawartością ftalanów.

62) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza rurki wykonane z PVC bez dodatku sylikonu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

63) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga „wyraźnego znaku skracania rurki” w przypadku, w którym rurka nie posiada znaku skracania ze względu na swoją budowę?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

64) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na dopuszczenie produktu wyposażonego w znacznik głębokości intubacji w postaci jednego półksiężyca, zamiast w znacznik poziomu intubacji w „formie dwóch pełnych pierścieni”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

65) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza rurki w przedziale rozmiarów od 3,5 do 10?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza rurki w przedziale rozmiarów od 3,5 do 10.

66) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem głębokości w postaci 2 półpierścieni, posiadającą oznaczenie rozmiaru w dwóch miejscach na korpusie, pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki opisanej powyżej.

67) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w opakowaniu w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rurkę w opakowaniu w kształcie półksiężyca.

68) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z cyfrowym oznaczeniem rozmiaru wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

69) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuszcza produkt zawierający oznaczenie rozmiaru na powierzchni rurki, zamiast „cyfrowego oznaczenia rozmiaru”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

70) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści zamiast „Prowadnice do rurek intubacyjnych dla dorosłych (długość 37-40 cm), dzieci (długość 30-34 cm), jednorazowe, sterylne, elastyczne, koniec zagięty. Kompatybilne z rurkami intubacyjnymi rozm.: 4,0-10,0.” na „Prowadnica do rurek intubacyjnych aluminiowa pokryta PCV. Pakowane pojedynczo folia-papier, sterylna. Rozmiary prowadnic: CH06 o długości 300 mm, dla rurek w rozmiarze 2,0 mm - 4,5 mm; CH10 o długości 400 mm, dla rurek w rozmiarze 5,0 mm - 6,5 mm; CH12 o długości 440 mm, dla rurek w rozmiarze 7,0 mm - 7,5 mm; CH14 o długości 440 mm, dla rurek w rozmiarze 8,0 mm - 10,0 mm”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania prowadnic opisanych powyżej.

71) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych o długości 34 cm dla dorosłych oraz o długości 25,5 cm dla dzieci?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania prowadnicy rurek o podanej długości.

72) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla dorosłych o długości 355 mm, a dla dzieci 450 lub 250 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania prowadnic o ww. długości.

73) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę kompatybilną z rurkami intubacyjnymi w rozmiarach 2.5 – 10.0?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

74) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

75) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuszcza rurki nosowo-gardłowe w rozmiarach zmieniających się co 0,5 od 6 do 8,5?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

76) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuszcza rurki wykonane z elastycznego PVC bez dodatku sylikonu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

77) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 3.0-9.0 co 0,5 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza rurki w rozmiarze 3.0-9.0 co 0,5 mm.

78) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnej intubacji pakowaną w opakowanie papier-folia, a następnie zbiorczo w kartonik?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

79) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sztywnego futerału, a w zamian dopuści prowadnice pakowane ze stabilizatorem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

80) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna). Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%. Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%. Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy. Przestrzeń martwa: 12 ml. Waga: 15g. Objętość oddechowa: 150-300 ml. Skuteczność nawilżania: 24 mg przy Vt500. Oporność: 1,2 hPa przy 30 l/min. Złącza: 22M/15F-22F/15M. Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką. Opakowanie: papier/folia. Jałowy: tak?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania filtr opisany powyżej.

81) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści filtr dla noworodków - skuteczność filtracji >99,99%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci 26,8 mg H₂O/L, od 3,5 kg wagi pacjenta. Przestrzeń martwa 11 ml. Waga 11 g. Mikrobiologicznie czysty?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

82) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: mechaniczna. Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%. Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%. Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie. Przestrzeń martwa: 70 ml. Waga: 36,5 g. Objętość oddechowa: 150-1500 ml. Skuteczność nawilżania: -. Oporność: 1,0 hPa przy 30 l/min. Złącza: 22M/15F-22F/15M. Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką. Opakowanie: papier/folia. Jałowy: tak?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

83) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna). Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%. Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%. Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy. Przewietrzalność: 40 ml. Waga: 30 g. Objętość oddechowca: 150-1500 ml. Skuteczność nawilżania: 32 mg przy Vt500. Oporność: 1,0 hPa przy 30 l/min. Złącza: 22M/15F-22F/15M. Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką. Opakowanie: papier/folia. Jałowy: tak?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania filtr opisany powyżej.

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

84) PYTANIE: § 5 ust. 5a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z ww. paragrafu wzoru umowy do 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wyjaśnieniami z dnia 12.12.2022 r. pismo nr WSPRiTS/ZP/321/2022.

Wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.