



Łódź, dn. 17.11 2020 r.

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

e-mail: aleksandra.niedzialkowska@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 21/ZP/2020

Dotyczy: Wyjaśnienia i zmiana specyfikacji istotnych warunków zamówienia – dostawa drobnego jednorazowego sprzętu medycznego do zabiegów anestezjologicznych i drobnego sprzętu szpitalnego

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2, 4 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

1. W dniu 26.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ

Pytanie 1

Pytanie 1 Pakiet 44 Pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 44, wydzieli pozycje 1 i 2 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. W dniu 26.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 7

Czy Zamawiający w **Pakiecie 7** w wymaganym i granicznym parametrze nr 5 (tj. znacznik na całej długości rurki pozwalający na lokalizację i kontrolę położenia rurki) uzna za równoważny następujący parametr: rurka w całości widoczna w Ptg, co pozwala na lokalizację i kontrolę położenia rurki.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający w **Pakiecie 13** dopuści dreny z trokarem posiadające znacznik głębokości rozpoczynający się 2 cm od ostatniego otworu drenażowego oraz zintegrowany łącznik do podłączenia z zestawem do drenażu; spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu 15 pozycje 1 i 2

Czy Zamawiający w **Pakiecie 15** w pozycjach 1 i 2 wymaga, aby zestawy (tak, jak dotychczas stosowane przez Zamawiającego) były wyposażone w rurkę tracheostomijną z samoblokującym się mandrynem, posiadającym otwór na prowadnicę Seldingera.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4**Dotyczy Pakietu 15 pozycja 3**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 15** w pozycji 3 dopuści zestaw z igłą ze znacznikiem w kolorze czerwonym; spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 5**Dotyczy Pakietu 15 pozycja 3**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 15** w pozycji 3 wymaga, aby zestaw był wyposażony w rurkę tracheostomijną.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6**Dotyczy Pakietu 15 pozycja 3**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 15** w pozycji 3 wymaga, aby zestaw był wyposażony w wymiennik ciepła i wilgoci.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 7**Dotyczy Pakietu 18**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** wymaga, aby przewodnica nie zawierała w swoim składzie PCW.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 8**Dotyczy Pakietu 27**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 27** dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym i wysokoobjętościowym, z termoplastycznego PCW, o standardowej grubości ok. 60 mikrometrów, mankiet z systemem ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta; rurka spełniająca pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: TAK – możliwość odsysania z przestrzeni nadgłośniowej

Pytanie 9**Dotyczy Pakietu 34**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 34** dopuści rurkę intubacyjną do przedłużonej intubacji z mankietem zwężającym się ku dołowi (o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu), z otworem Murphy'ego; oznaczenie rozmiaru rurki (średnica wewnętrzna i zewnętrzna) na korpusie rurki; łącznik 15 mm; linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych. Rurka sterylna, jednorazowa. Opakowanie: folia/papier. Rozmiary: zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10**Dotyczy Pakietu 38 pozycja 4**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 38** w pozycji 4 mógłby doprecyzować, czy zestawy uzupełniające mają być kompatybilne z peanami do wykonywania przeskórnej tracheotomii metodą Griggsa.

Odpowiedź: TAK

3. W dniu 26.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ**Pytanie 1****Pakiet 19**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2**Dotyczy terminu dostawy**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia. Prośbę naszą uzasadniamy tym, że przedmiot zamówienia stanowi wysokiej jakości sprzęt medyczny, a także z sytuacją epidemiczną związaną z rozprzestrzenieniem się koronawirusa COVID 19 oraz wejściem w życie nowej Dyrektywy Unii Europejskiej MDR 745/2017 (Medical Device Regulation). Wymogi tej nowej dyrektywy powodują znaczne obustronne zmiany w procesach projektowania, wytwarzania, certyfikacji i dystrybucji instrumentów medycznych co nie pozostaje bez ogromnego wpływu na terminy dostaw wyrobów medycznych w całej Unii Europejskiej.

Odpowiedź: W Pakiecie 19 Zamawiający dopuszcza termin dostawy do 10 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia.

4. W dniu 27.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 10 poz. 1-4

Pakiet 10, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną.

Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju: pozycja 1- cewnik dwukanałowy 7Fr o długości 15 cm i 20cm pozycja 2- cewnik trójkanałowy 7Fr o długości 15 cm i 20cm pozycja 3- cewnik czterokanałowy 8Fr o długości 15 cm i 20cm pozycja 4- cewnik pięciokanałowy 9Fr o długości 15 cm i 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 10 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-3 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy: Pakietu 31 pozycja 1

pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną 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 15 cm i 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy: Pakietu 31 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną 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 15 cm i 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. W dniu 29.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 44 - poz. 1 oraz poz. 2

Ze względu na niejednorodny charakter przedmiotu zamówienia, opisanego w ramach pakietu nr 44, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 1 oraz 2 do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie ofert większej ilości wykonawców, a Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=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: NIE.

Pytanie 3**Dotyczy Pakietu 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 8ml i wydajności nawilżania 27,4mg/l przy $V_t=500\text{ml}$?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 4**Dotyczy Pakietu 9 poz. 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 5**Dotyczy Pakietu 9 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o wadze 38g i przestrzeni martwej 54ml?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 6**Dotyczy Pakietu 29 poz. 1-5**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy typu „rura w rurze”? Nadmieniamy, że obwody typu rura w rurze, ze względu na swoją konstrukcję, nie powodują kondensacji wewnątrz obwodu. Ponadto utrzymują ciepło ciała pacjenta przez długi czas (co jest szczególnie ważne przy długich operacjach). Świeża mieszanka oddechowa, przepływając przez przewód wewnętrzny, ulega ogrzaniu przez gazy wydechowe przepływające przewodem zewnętrznym, dzięki czemu powietrze wydychane przez pacjenta ogrzewa w naturalny sposób powietrze wdychane. System ten pozwala na dostarczenie pacjentowi mieszanki gazów wdychanych o komfortowej temperaturze oraz nie powoduje nadmiernego zbierania się wody wewnątrz układu. Obwody współosiowe charakteryzują się większą skutecznością wymiany ciepła w stosunku do układów jednorurowych z dzieloną membraną (pole powierzchni czynnej wymiany ciepła jest znacznie większe).

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 7**Dotyczy Pakietu 29 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy i filtr pakowane osobno?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 8**Dotyczy Pakietu 29 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,8m z dodatkową rurą rozciągalną do 1,8m?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 9**Dotyczy Pakietu 29 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 2,8m z dodatkową rurą rozciągalną do 1,8m?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 10**Dotyczy Pakietu 29 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 2,8m?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11**Dotyczy Pakietu 29 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą rozciągalną do 1,8m?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 12**Dotyczy Pakietu 29 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z linią do kapno pakowaną osobno?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 13**Dotyczy Pakietu 29 poz. 7**

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert przetargowych większej liczbie oferentów. Obecna konstrukcja pakietu pozwala na złożenie oferty tylko jednemu wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. W dniu 30.10.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 rurki bez znacznika na całej długości? Pozostałe parametry bez zmian. rurki w rozmiarach od 4 do 10 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 7

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7 rurki bez znacznika na całej długości w rozmiarach od 7 do 9mm różnicowane co 1 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 rurki w rozmiarach od 7 do 9mm różnicowane co 1 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27 w poz. 1 i 2 sterylny zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciaglii przy użyciu prowadnicy Seldingera, bez konieczności użycia wielorazowego peana?

Zestaw zawiera:

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iłgę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Szczoteczkę do czyszczenia rurki
- j. Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):

(zestaw) sterylna rurka tracheotomijna z mankietem oraz z wbudowanym systemem do odsysania znad mankieta lub bez (do wyboru) w rozmiarach 7,8 lub 9 (do wyboru). Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,

- 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,
- Obturator,
- Tasiemkę mocującą,
- Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Poglądowe zdjęcie dotyczące silikonowej osłonki no-step. (fig. 1 i 2)

Fig. 1

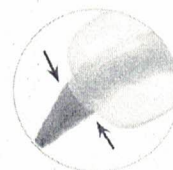
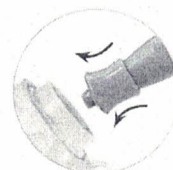


Fig. 2



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu 15 poz. 3

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 15 poz. 3 do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu 29 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27 rurki w rozmiarach od 7 do 9mm różnicowane co 1 mm?

Odpowiedź: Tak, jeśli pozostałe warunki SIWZ zostaną spełnione.

7. W dniu 05.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 dotyczy wzoru umowy

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną:

- jednorazowego użytku
- sterylizowana EO
- pakowana pojedynczo typu blister (folia-papier)
- wykonana z elastycznego PVC bez zawartości lateksu
- w rozmiarach od 3,0 do 10,0 (w tym połówkowe)
- znacznik RTG na całej długości
- wyposażoną w boczny otwór Murphy`ego
- skalowana co 1 cm
- podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- wyposażoną w niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy mankiet uszczelniający
- balonik kontrolny i dren łączący w kolorze innym niż korpus rurki (kolor niebieski)
- informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- półprzezroczysty, odłączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną:

- jednorazowego użytku

- sterylizowana EO
- pakowana pojedynczo typu blister (folia-papier)
- wykonana z elastycznego PVC bez zawartości lateksu
- w rozmiarach od 3,0 do 10,0 (w tym połówkowe)
- zbrojenie na całej długości rurki
- znacznik RTG na całej długości rurki
- wyposażoną w boczny otwór Murphy`ego
- skalowana co 1 cm
- podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- wyposażona w niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy mankiet uszczelniający
- balonik kontrolny i dren łączący w kolorze innym niż korpus rurki (kolor niebieski)
- informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- półprzezroczysty, odłączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę geudela: - wykonana z polietylenu PE

- barwny kod/wkładek
- gładko zaokrąglone krawędzie
- blokada przeciw zagryzieniu
- pojedynczo pakowany
- bez lateksu
- jałowy, jednorazowego użytku
- w rozmiarach:
 - 000 dł. 40 mm
 - 00 dł. 50 mm
 - 0 dł. 60 mm
 - 1 dł. 70 mm
 - 2 dł. 80 mm
 - 3 dł. 90 mm
 - 4 dł. 100 mm
 - 5 dł. 110 mm
 - 6 dł. 120 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. W dniu 05.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

do pakietu 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do tlenoterapii dla dorosłych lub dla dzieci bez rozdziału na poszczególne rozmiary. Maski posiadają regulację w postaci gumki oraz blaszki nosowej, co świadczy o ich uniwersalności i możliwości dostosowania maski do pacjenta. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

do pakietu 40 pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 – masek krtaniowych, w celu zwiększenia konkurencyjności ofert

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

do pakietu 40 pozycji 2

Czy Zamawiający dopuści sterylne maski krtaniowe zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie (kątem około 70°), pozwalające na łatwe zakładanie. Wzmocniony koniuszek mankietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku. Rurka i mankiet uformowane jako jedna całość dla większego bezpieczeństwa. Specjalna faktura powierzchni ułatwiająca zakładanie. Wyjątkowo miękki mankiet zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na śluzówkę. Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz określenie stopnia wypełnienia mankietu. Przekrój rurki w kształcie litery D zapewnia mocny i ergonomiczny uchwyt maski podczas zakładania.

Reasumując, konstrukcja maski pozwala na jej szybkie i precyzyjne pozycjonowanie z maksymalnie zredukowanym naciskiem na ścianę gardła. Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłową pozycję maski. Kodowana kolorem torebka ochronna z instrukcją użycia. Bezpieczeństwo w środowisku MR. Materiał nie zawiera ftalanów, lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki rodzaj masek krtniowych.

Pytanie 4

do pakietu 29, pozycji 6 i 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 i 7 do osobnego pakietu, w celu zwiększenia konkurencyjności ofert

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

do pakietu 32 pozycji 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do tlenoterapii dla dorosłych z workiem (rezerwuarem) z przewodem antyzgięciowym (gwiazdkowym) o długości 2 m, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

dot. pakietu 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 5 rurek w rozm. 2 – 8 cm, rozm. 9 cm, rozm. 4 10 cm. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

dot. pakietu 9 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego filtra intermolekularnego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny, z portem kapno, opakowanie folia- papier, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,998%, skuteczność filtracji potwierdzona protokołami badań z niezależnych jednostek wydajność nawilżania min. 32,3 mg/l przy min. VT - 180 ml, przestrzeń martwa 57 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

dot. pakietu 9 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie sterylnego filtra intermolekularnego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny, z portem kapno, opakowanie folia- papier, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,998%, skuteczność filtracji potwierdzona protokołami badań z niezależnych jednostek, wydajność nawilżania min. 32,3 mg/l przy min. VT - 180 ml, przestrzeń martwa 57ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

dot. pakietu 9 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego z gąbkowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, z portem kapno, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,99%, skuteczność filtracji potwierdzona protokołami badań z niezależnych jednostek, wydajność nawilżania min. 30,8 mg/l przy min. VT 200 ml, utrata wilgoci max, przestrzeń martwa 60 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

dot. pakietu 9 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z portem do podawania tlenu oraz z portem do odsysania, sterylny, jednoczęściowy opakowanie folia-papier, przestrzeń martwa 19 ml, wydajność nawilżania min. 26 mg/l przy min. VT – 60 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

dot. pakietu 9 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrobiologicznego wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z portem do podawania tlenu oraz z portem do odsysania, mikrobiologicznie czysty, jednoczęściowy opakowanie folia, przestrzeń martwa 19 ml, wydajność nawilżania min. 26 mg/l przy min. VT – 60ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7**dot. pakietu pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów sterylnych mechanicznych z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową, mechaniczną warstwą filtrującą w kształcie harmonijki. Wydajność nawilżania min. 23 mg/litr przy Vt 500ml; objętość martwa do 63 ml. Waga filtra 36 gram.

Odpowiedź: Brak numeru pakietu.

Pytanie 8**dot. pakietu pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów sterylnych intermolekularnych z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową warstwą filtrującą w postaci złożonego papieru. Wydajność nawilżania min. 32,3 mg/litr przy min. Vt 180 ml; objętość martwa do 57 ml. Waga filtra 31 gram.

Odpowiedź: Brak numeru pakietu.

Pytanie 9**dot. pakietu pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów antibakteryjnych i antywirusowych intermolekularnych do dróg oddechowych z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci oraz portem kapno, sterylne, gdzie wydajność nawilżania wynosi min. 32,3 mg H₂O/l przy min. VT 180 ml. Objętość martwa 57 ml, ze sterylnym łącznikiem podwójnie obrotowym - przestrzenią martwą.

Odpowiedź: Brak numeru pakietu.

Pytanie 10**dot. pakietu pozycja 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów antibakteryjno-antywirusowych, sterylnych, mechanicznych, membrana filtrująca hydrofobowa, harmonijkowa, o niskiej wadze - 36 g, i objętości wewnętrznej - 63 ml i niskich oporach przepływu - 1,7 cm H₂O przy 30 l/min.

Odpowiedź: Brak numeru pakietu.

Pytanie 11**dot. pakietu pozycja 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów elektrostatycznych bakteryjno-wirusowych, skuteczność na poziomie 99,998%, masa 22g (op. 50 szt.)

Odpowiedź: Brak numeru pakietu.

Pytanie 12**dot. pakietu 17 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wąsów do podawania tlenu o dł. 2,1m. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13**dot. pakietu 21**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek twarzowych z nienadmuchiwanym mankietem – termoplastyczny, anatomicznie ukształtowany mankiet umożliwiający szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. Oznaczenie rozmiarów 4 rozm. od 1 do 4 (zabezpieczających gamę rozmiarów dla dorosłych i dzieci). Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14**dot. pakietu 21**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek twarzowych z nienadmuchiwanym mankietem – termoplastyczny, anatomicznie ukształtowany mankiet umożliwiający szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. Rozmiarówka tradycyjna od 0 do 6 (zabezpieczających gamę rozmiarów dla dorosłych i dzieci). Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15**Dotyczy SIWZ i wzoru umowy**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnostanowiskowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczanego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem

wewnętrzny). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 16

Dotyczy SIWZ i §7 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie zapisów **§7 wzoru umowy** lub zastąpienie go zapisem: „Wykonawca dostarczy wyroby z terminem ważności min.miesiący od dnia dostarczenia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy.

10. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy § 5 ust. 1 wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów; „...od złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy.

Pytanie 2

Dotyczy § 6 ust. 1 wzoru umowy

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

1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 4 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 5 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż **10%** wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.

Odpowiedź: TAK. Jednocześnie Zamawiający ustala nowe brzmienie § 6 ust. 1 wzoru umowy następująco:

„1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 4 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 5 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.”

Pytanie 3

Dotyczy § 7 ust. 2 wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów; „...od dnia zgłoszenia wadliwości” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy.

11. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

dot. pakietu 1

Pakiet 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne były silikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

dot. pakietu 1

Pakiet 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne były bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3**dot. pakietu 2**

Pakiet 2. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne południowe były silikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4**dot. pakietu 2**

Pakiet 2. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne południowe były bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 5**dot. pakietu 3**

Pakiet 3. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne południowe były silikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 6**dot. pakietu 3**

Pakiet 3. Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne południowe były bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 7**dot. pakietu 6 poz. 1-2**

Pakiet 6 poz. 1-2. Prosimy o sprecyzowanie czy chodzi o rurki tracheostomijne fenestracyjne z wymiennymi kaniulami zawierającymi w zestawie zastawkę do mówienia, trzy zapasowe kaniule, nasadkę kosmetyczną miłą opaskę mocującą?

Odpowiedź: Tak oraz zapasową kaniulę z możliwością podłączenia tlenoterapii biernej i czynnej

Pytanie 8**dot. pakietu 7**

Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne jak w opisie były silikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9**dot. pakietu 7**

Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne jak w opisie były bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 10**dot. pakietu 8**

Pakiet 8. Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne jak w opisie były silikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11**dot. pakietu 8**

Pakiet 8. Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne jak w opisie były bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 12**dot. pakietu 35**

Pakiet 35. Prosimy o dopuszczenie: Rurka tracheostomijna zbrojona z ruchomym szyldem, wygięta anatomicznie, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, bez ftalanów, bez lateksu, ze znacznikiem głębokości wprowadzenia. Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki. Rurka dostępna w opcji z cienkościennym mankietem niskociśnieniowym w kształcie walca lub bez. Skrzydełka szyldu, miękkie, gładkie i przezroczyste. W zestawie prowadnica do rurki oraz 2 tasiemki mocujące. Rozmiary od 5,0 do 11,0 co 0,5 mm. Rurka sterylna.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13**dot. pakietu 38 poz. 1**

Pakiet 38 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurka intubacyjna zbrojona z prowadnicą była silikonowana, gdyż to zapewnia bezpieczne wyciąganie prowadnicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14**dot. pakietu 38 poz. 1**

Pakiet 38 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurka intubacyjna zbrojona z przewodnicą była bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 15**dot. pakietu 38 poz. 1**

Pakiet 38 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby rurka intubacyjna zbrojona z przewodnicą wykonaną z mosiądzu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16**dot. pakietu 38 poz. 1**

Pakiet 38 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga dwóch znaczników głębokości w postaci pełnych ringów?

Odpowiedź: Znaczniki nie są wymagane o ile są dokładnie oznakowane głębokości

Pytanie 17**dot. pakietu 38 poz. 1**

Pakiet 38 poz. 1. czy Zamawiający wymaga rurki z fabrycznie założoną przewodnicą?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 18**dot. pakietu 32 poz. 9**

Pakiet 32 poz. 9. Czy Zamawiający wymaga opaski sterylnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:**Pytanie 1****dot. pakietu 32 poz. 25**

Czy Zamawiając dopuści w pakiecie 32 w opozycji 25 cewnik do hemodializy 3-kanałowy o długości 16 cm i 20 cm pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2**dot. pakietu 32 poz. 26**

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki do hemodializy w pakiecie 32 w pozycji 26 pokryte były powłoką antybakteryjną składająca się z chlorheksydyliny i sulfadiazyny srebra, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Może ale nie musi tymi substancjami, musi być z powłoką antybakteryjną

13. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:**Pytanie 1****Pakiet 5, pozycja 1:**

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno gardłowe z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na rurce, umożliwiające utrzymanie otwartych ust i zapewnia dostęp do jamy ustnej i odsysanie płynnej treści, wykonane z mleczonego PE?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2**Pakiet 9, pozycja 1:**

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: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 9, pozycja 1:

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: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 9, pozycja 2:

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: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 9, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Pakiet 9, pozycja 4:

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: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet 9, pozycja 4:

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: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet 9, pozycja 5:

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: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Pakiet 9, pozycja 5:

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: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Pakiet 9, pozycja 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: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Pakiet 9, pozycja 8:

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: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Pakiet 23, pozycja 1, 3, 4:

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do rurek intubacyjnych o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- dostępne rozmiary CH 12, CH 14, CH 16, długość 60 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13**Pakiet 23, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do rurek tracheotomijnych o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- dostępne rozmiary CH 12, CH 14, CH 16, długość 30 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14**Pakiet 23, pozycja 6:**

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki intubacyjnej z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania z zaworem silikonowym, przeznaczone do wykonania bronchoskopii.. Zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15**Pakiet 32, pozycja 1:**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurki intubacyjnej z kanałem do wentylacji z możliwością tlenoterapii, jałowe, jednorazowego użytku w rozmiarze CH15, 5,0 dł. 70 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16**Pakiet 32, pozycja 7:**

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu w rozmiarach: MacIntosh 1,2,3,4, Miller: 0,1,2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 17**Pakiet 32, pozycja 7:**

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu pakowane wyłącznie w opakowanie papierowo-foliowe bez dodatkowego pokrowca?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18**Pakiet 32, pozycja 11:**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do jamy ustnej wykonaną z różnych materiałów, połączonych ze sobą w sposób trwały?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Pakiet 32, pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do jamy ustnej pakowaną po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Pakiet 32, pozycja 12:

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą ręce lub stopy przeznaczoną do wielokrotnego użytku wyłącznie dla jednego pacjenta, bez możliwości sterylizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 32, pozycja 29:

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z:

- Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 60 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 30 cm z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemianlegle, z portem do przepłukiwania cewnika, z przezroczystą komorą płuczącą, z zabezpieczeniem łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, bez DEHP, rozmiar CH 14 i Ch16;
- zestaw do toalety pacjenta składający się z 4 myjek nasączonych 2% roztworem chlorheksydyny, niewymagających splukiwania, wykonanych z przyjemnej dla skóry włókniny;
- 3x zestaw do toalety jamy ustnej zawierający szczoteczkę z możliwością odsysania lub gąbkę z możliwością odsysania, płyn do płukania z 0,12% chlorheksydyny, saszetka z żelem nawilżającym i aplikator (gąbkę)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:**Pytanie 1**

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie *w pakiecie 41 poz. 1* alternatywnej rampy pięciodrożnej o następujących cechach: wielokranikowa (kraniki w kolorach niebieski, biały, czerwony, zielony, żółty), wykonana z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczów i chemioterapeutyków, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej, objętość wypełnienia 1.20 ml, odporność na ciśnienie 4 bary z pokrętłami z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/ zamknięty co 45 stopni, pokrętłami obracanymi co 360stopni, wyposażona w niezależnie obracające się nakrętki, gwarantujące bezpieczne połączenie bez konieczności obracania łączonych elementów, nietoksyczna, niepirogenna, nie zawierająca PCV i DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie *w pakiecie 41 poz. 2* alternatywnej strzykawki 5 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem NaCl 0,9 % o następujących cechach: jałowa, gotowa do użycia, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie typu blister-pack, z listkami ułatwiającymi wygodne otwarcie. Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10 ml. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania, klasa III. Sterylizacja parowa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie *w pakiecie 41 poz. 3* alternatywnej strzykawki 10 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem NaCl 0,9 % o następujących cechach: jałowa, gotowa do użycia, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie typu blister-pack, z listkami ułatwiającymi wygodne otwarcie. Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10 ml. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania, klasa III. Sterylizacja parowa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie *w pakiecie 41 poz. 4* alternatywnego kranika trójdrożnego bez drenika o następujących cechach: wykonany z poliwęglanu, z możliwością toczenia lipidów i chemioterapeutyków. Posiadający wyczuwalny i optyczny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty. Objętość wypełnienia 02-0,22 ml, trójramienne pokrętło, wytrzymałość kranika 3 bary, jałowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 41 poz. 5** alternatywnego kranika trójdrożnego z dodatkowym portem do wstrzyknięć z drenem przedłużającym o długości 25 cm o następujących cechach: dren wykonany z PVC, wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty, objętość wypełnienia max. 1,5 ml, pokrętło trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały. Wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. Nie zawierający lateksu i ftalanów. Wytrzymałość kranika 3 bary. Opakowanie typu blister-pack.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2, 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów zgodnie z poniższym:

2. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie, a Zamawiający skorzysta z uprawnienia określonego w § 5 ust. 4 umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości $\pm 0\%$ 5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy. Zastrzeżona kara umowna jest niezależna od obowiązku zwrotu różnicy ceny, określonego w §5 ust. 4 umowy.

3. W przypadku niewykonania umowy lub w przypadku nienależytego wykonania umowy innego niż wskazane w ust. 1 – 2 powyżej Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości $\pm 0\%$ 5% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy, a w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w całości w wysokości $\pm 0\%$ 5% wynagrodzenia brutto, określonego w §1 ust. 1 umowy.

4. W przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn obciążających Wykonawcę. Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości $\pm 0\%$ 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 7

Dotyczy Rozdziału XXIV SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: TAK.

15. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 5, pozycja 1

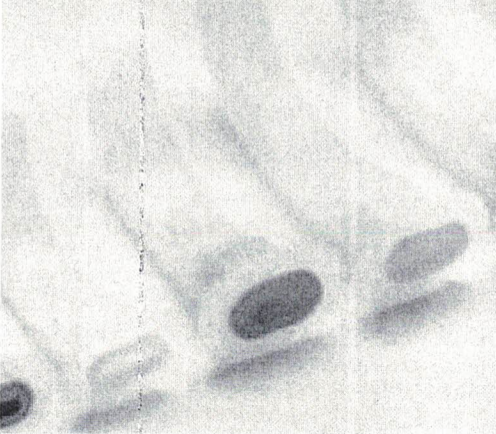
Co zamawiający ma na myśli przez „pełna”?

Odpowiedź: Rurki odpowiednio układają się w jamie ustnej, pomiędzy podniebieniem a językiem. Otwarty, owalny kanał, znajdujący się w rurce ustno-gardłowej umożliwia przepływ powietrza. Kołnierz (kryza) pozwala na stabilne umocowanie rurki w jamie ustnej. Założona rurka ustno-gardłowa zapobiega opadaniu języka w kierunku tylnej ściany gardła, i tym samym minimalizuje ryzyko zamknięcia drożności przez złe ustawienie języka. Rurki są produktem trwałym.

Pytanie 2

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę jak na zdjęciu:



?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej widoczną rurkę, pod warunkiem, że spełnia ona wymogi określone w Zał 1C do SIWZ

Pytanie 3

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę:

- nr 2 – 8cm?

- nr 3 – 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wyraźne oznaczenie rozmiaru na rurce i na opakowaniu w postaci oznaczenia kolorystycznego ?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 5

Pakiet 28, pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie, jakiego zestawu do nebulizacji oczekuje Zamawiający: z maską, czy z ustnikiem?

Odpowiedź: Jest to pozycja do respiratora - nie maska ani ustnik możliwość podłączenia do układu.

Pytanie 6

Pakiet 32, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szpatułkę niesterylną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet 32, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczoteczkę do zębów wykonaną z polipropylenu z możliwością odsysania. Z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką. Łączna długość 18cm, długość części czyszczącej 2,5cm. Otwór odsysający zarówno od strony włosia jak i w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem. Łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° dla wygodnej manipulacji. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I. Pakowana pojedynczo w opakowania foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet 32, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści okład żelowy zimno ciepło w rozmiarze 24cm x 16cm, pakowane w standardowe opakowania kartonowe a'20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie 9

Pakiet 32, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści okład z żelem nie podlegającym biodegradacji, który może być usuwany z odpadami ogólnymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Pakiet 37, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 24, śr. 5,6mm / 8,00mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Pakiet 42

Zwracamy się z prośbą o dopuszczeniem możliwości składania ofert na pozycje w zakresie w/w pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Pakiet 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, nawilżone myjki w formie chusteczek do delikatnego i skutecznego czyszczenia skóry zanieczyszczonej moczem i /lub kałem. Nie wymagają namoczenia oraz spłukiwania. Doskonale usuwają zanieczyszczenie również w obecności krwi i białka. Zawierają substancje nawilżające oraz dimetikon działający ochronnie na skórę. Rozmiar 33 cm x 22 cm, gramatura 55 g/m2. Zawarta formuła

o naturalnym pH, tolerancja dla skóry potwierdzona dermatologicznie. Zapachowe, nie zawierają lateksu. Na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowane: opis w j. polskim, ilość, skład, miejsce do opisu danych pacjenta oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Niesterylne. Zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Pakiet 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane a'48szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, jeżeli pozostałe warunki SIWZ zostaną spełnione.

Pytanie 14

Pakiet 42, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej. Długość całkowita 15 cm (± 2 mm), długość części gąbkowej 2,5cm. Uchwyt wykonany z poliestru, gąbka wykonana z polipropylenu. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasa I?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 42, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy.ewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony 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, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu, Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. W dniu 06.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 32 Poz. 2 i poz. 30

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Tak. Zastawka bezigłowa powinna być przezroczysta celem wizualnej oceny.

Zawór ma posiadać naturalne ciśnienie przy odłączeniu strzykawki od luera..

Pytanie 2

Pakiet 32 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zastawki jednostronnej bez koreczka.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zastawka jednostronna, oznacza zastawkę zabezpieczającą przed wstecznym napływem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Tak oznacza zastawkę zabezpieczającą przed wstecznym napływem

Pytanie 3

Pakiet 32 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zamkniętego systemu do infuzji dożylniej, bez części metalowych, z 3 portami bezigłowymi działającymi w technologii podzielonej membrany i tępej kaniuli, z minimalną przestrzenią martwą max. 0,04ml, z czterema różnokolorowymi klemami zatraskowymi, możliwość stosowania przez 7 dni, długość 15cm, średnica wewn. 2,3mm, przy odłączaniu neutralne ciśnienie.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4**Pakiet 38 Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego, bez drenika, z wyczuwalnym i optycznym wskaźnikiem położenia (klik co 45stopni), wykonany z poliwęglanu, wytrzymałość do 4,5 bar, z niezależnie obracającą się nakrętką z 2 stopniami swobody :osiowo i promieniście, opakowanie papier folia, na opakowaniu nr serii, data ważności, nazwa wyrobu i producent.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5**Pakiet 41 Poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego, bez drenika, z wyczuwalnym i optycznym wskaźnikiem położenia (klik co 45stopni), wykonany z poliwęglanu, wytrzymałość do 4,5 bar, z niezależnie obracającą się nakrętką z 2 stopniami swobody :osiowo i promieniście, opakowanie papier folia, na opakowaniu nr serii, data ważności, nazwa wyrobu i producent.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6**Pakiet 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagań a rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP? Zwracamy się zapytaniem, czy rurka powinna być wygięta i wyprofilowana w sposób zapobiegający odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberskopu a tym sam minimalizująca ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: Tak. ww. sprzęt ma być wolny od ww. substancji. Jeżeli chodzi o wyżej opisane wygięcie rurki – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7**Pakiet 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, wstępnie ukształtowanej, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dworna znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie 8**Pakiet 5**

Prosimy o dopuszczenie rurki guedela w rozmiarze nr 2 - 8 cm oraz nr 3 - 9 cm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9**Pakiet 16**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maski tlenowe i wazy tlenowe mają być wolne od DEHP (potwierdzenie na etykiecie opakowania jednostkowego) oraz BPA (potwierdzenie przez producenta) ?

Odpowiedź: Tak ww. sprzęt ma być wolny od ww. substancji. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wglądu do wyżej wspomnianych potwierdzeń.

Pytanie 10**Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankieta do szybkich przetoczeń (szybkiej infuzji i transfuzji), z możliwością umieszczania płynów 500 ml, zakres 0-300 mm Hg, wyposażonego w nylonową, siatkową kieszeń ułatwiającą kontrolę poziomu przetaczanego płynu, posiadającego cylindryczny, wysuwany, miernik ciśnienia z widoczną obrotową oraz kolorową podziałką, prostego w użyciu, posiadającego zawór odcinający zabezpieczony przed wypadaniem, rozmiar oznaczony kolorem, pozbawione lateksu i neoprenu, jednorazowe, czyste mikrobiologicznie, taki jak obecny stosowany w Państwa Placówce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11**Pakiet 21**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana maska twarzowa z nadmuchiwanym mankietem ma posiadać konstrukcję zapewniającą bezpieczeństwo pracy w środowisku MRI - informacja potwierdzona na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12**Pakiet 21**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maski twarzowe mają być wolne od DEHP (potwierdzenie na etykiecie opakowania jednostkowego) oraz BPA (potwierdzenie przez producenta)?

Odpowiedź: Tak ww. sprzęt ma być wolny od ww. substancji. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wglądu do wyżej wspomnianych potwierdzeń.

Pytanie 13**Pakiet 32 Poz.4**

Prosimy o wyjaśnienie czy system do kontrolowanej zbiórki stolca ma posiadać badania kliniczne dołączone do oferty potwierdzające możliwość jego bezpiecznego i skutecznego stosowania do 29dni?

Odpowiedź: Może ale nie musi

Pytanie 14**Pakiet 32 Poz 4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zamknięty system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca z substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy ma posiadać balonik retencyjny z kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego (port do napełniania balonika retencyjnego z dwoma sygnalizatorami, z których jeden wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta, a drugi unosi się w przypadku przepełnienia balonika w bańce odbytej pacjenta)?

Odpowiedź: System do kontrolowanej zbiórki stolca z węglowym pochłaniaczem zapachu (silikonowy) powinien być wyposażony w kieszeń na palec, worek z filtrem węglowym, port do pobierania próbek stolca, elastyczny balonik retencyjny dostosowany do anatomii zwieraczy odbytu.

Pytanie 15**Pakiet 32 Poz.7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych biologicznie czystych łopatek typu MacIntosh lub Miller ze światłowodem do laryngoskopu światłowodowego w rozmiarach McIntosh: 2, 3, 4; Miller nr 0, 1, 2, 3, łyżki pakowane pojedynczo, opakowanie foli-foolia, jak obecnie stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16**Pakiet 32 Poz. 11**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do higieny jamy ustnej z odsysaniem, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi, oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pakowane pojedynczo, czysta biologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17**Pakiet 32 Poz. 11**

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) wymagany wyrób medyczny ma być zarejestrowany w klasie IIa reguła V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18**Pakiet 32 Poz. 11**

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poręcznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19**Pakiet 32 Poz. 11**

4/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opakowania zestawów zawierających środki do dezynfekcji i pielęgnacji jamy ustnej mają umożliwiać przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20**Pakiet 32 Poz. 23**

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana maska do tlenoterapii dla dorosłych wykonana z nietoksycznego PCV ma być wolna od DEHP i BPA, z odpowiednim oznaczeniem „wolna od DEHP” na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak ww. sprzęt ma być wolny od ww. substancji. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wglądu do wyżej wspomnianych potwierdzeń.

Pytanie 21**Pakiet 32 Poz 23**

Czy Zamawiający dopuszcza maski cło tlenoterapii zawierające DEHP?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22**Pakiet 32 Poz 23**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram opisujący zawartość elementów danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23**Pakiet 32 Poz 27**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z podłączaną szeregowo w odwód złączką z zastawką jednokierunkową do obwodu oddechowego, nebulizator o pojemności 10 ml, zapewniający dostarczanie cząsteczek aerozolu o średnicy $2,21 \mu\text{m}$ ($+/- 0,07 \mu\text{m}$) - parametr potwierdzony w badaniach producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24**Pakiet 33**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, wstępnie ukształtowana, 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; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, linia RTG, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w wymaganych rozmiarach, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25**Pakiet 33 .**

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź: Może ale nie musi

Pytanie 26**Pakiet 34 Poz. 27**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufixowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27**Pak. 37 Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tępych igieł dedykowanych do bezpiecznego pobierania leków i roztworów z fiolek o specjalnej konstrukcji z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45° . z nasadką dopasowaną do strzykawek luer i luer-lock w rozmiarze 18G x 40 mm. Specjalnie zaprojektowane ostrze o ferowanej igły tępej zapo biega ubytкови korka, którego fragmenty mogą zanieczyszczać i skażać przygotowywany roztwór. Taka konstrukcja igły chroni także personel przed zakłuciem i ekspozycją zawodową na krew.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34
Pakiet 38 Poz 2

Zwracamy się zapytaniem do Zamawiającego czy łączniki karbowane, zespolone, z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym (tzw. Kominki) z możliwością podłączenia maski twarzowej lub rurki dotchawiczej mogą zawierać mogą zawierać ftalan DEHP i BPA (biosfenol) czy powinny być pozbawione tych substancji?

Odpowiedź: Tak ww. sprzęt ma być wolny od ww. substancji.

17. W dniu 09.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1
Pakiet 24

1/Prosimy o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. System mikrodufuzorów w komorze bocznej.

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2
Pakiet 9 Poz. 1

2/Prosimy o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, 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, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3
Pakiet 9 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, utracie wilgotności 8,0 g H₂O przy Vt 500 ml, o przestrzeni martwej 85 ml, oporach przepływu 2,0 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 47 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania **do 48 godzin**, z wyraźnym zaznaczeniem na obudowie filtra strony pacjenta, opakowanie typu blister pack.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4
Pakiet 9 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, biologicznie czysty, z portem kapno, opakowanie folia-folia, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,998%, wydajność nawilżania min. 30 mg/l przy VT 500 ml, utrata wilgoci max 6 mg H₂O/litr przy Vt 250 ml, przestrzeń martwa 34 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4
Pakiet 9 Poz. 3

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 16 ml, waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5
Pakiet 9 Poz. 4, 5

1/Prosimy o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, 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, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6**Pakiet 9 Poz. 6,8**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego, z hydrofobową membraną filtracyjną zapewniającą właściwości mechaniczne dzięki strukturze włókien i elektrostatyczne dzięki oddziaływaniu intermolekularnemu, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. W dniu 09.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1**Pakiet 9 Poz 1**

Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 1 wymaga:

1	Sterylny filtr mechaniczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny, z portem kapno, opakowanie folia- papier, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,9999%, skuteczność filtracji wg NaCl \geq 99,764%, wydajność nawilżania min. 34 mg/l przy VT - 500 ml, utrata wilgoci max 6 mg H ₂ O/litr przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa w zakresie 95-100 ml.	x	5000
---	---	---	------

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej,

o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,9999% i wirusowej powyżej 99,9999%,

o korzystniejszej, mniejszej przestrzeni martwej 18 ml, wadze 29 g,

o wyższym, korzystniejszym nawilżaniu min. 36,8mg/L H₂O przy VT=500ml, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2**Pakiet 9 Poz 2**

Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 4 wymaga"

4	Filtr sterylny mechaniczny z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową, mechaniczną warstwą filtrującą w kształcie harmonijki. Wydajność nawilżania min. 32mg/litr przy Vt 500 ml; objętość martwa do 70 ml. Waga filtra max. 40 gram.	x	2700
---	--	---	------

Czy Zamawiający dopuści równoważny filtr o wadze 47g i lepszych parametrach fizycznych niż opisane minimalne parametry wymagane w siwz, zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz. Waga filtra stanowi cechę i nie ma wpływu na jego funkcjonalność. Różnica 7g jest nie odczuwalna dla pacjenta i nie ma wpływu na jego hospitalizację oraz pracę personelu medycznego. Proponowany produkt wyczerpuje kryteria produktu równoważnego pod względem parametrów technicznych, funkcjonalnych i jakościowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3**Pakiet 9 Poz 4**

Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 4 wymaga"

4	Filtr sterylny mechaniczny z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową, mechaniczną warstwą filtrującą w kształcie harmonijki. Wydajność nawilżania min. 32mg/litr przy Vt 500 ml; objętość martwa do 70 ml. Waga filtra max. 40 gram.	x	2700
---	--	---	------

Czy Zamawiający dopuści równoważny filtr sterylny mechaniczny z wyraźnie wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową, mechaniczną warstwą filtrującą w kształcie harmonijki, o lepszych parametrach niż opisane minimalne parametry wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz? Proponowany produkt wyczerpuje kryteria produktu równoważnego pod względem parametrów technicznych, funkcjonalnych i jakościowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4
Pakiet 9 Poz 7

Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 7 wymaga

7	Przedłużacz ze złączem rurki intubacyjnej zagiętym pod kątem 90 stopni	x	10
---	--	---	----

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacza martwa przestrzeń z podwójnie obrotowym złączem do rurki intubacyjnej? Proponowany produkt wyczerpuje kryteria produktu równoważnego zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz pod względem parametrów technicznych, funkcjonalnych i jakościowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5
Pakiet 29 Poz 2

Zamawiający w pakiecie nr 29, poz. 2 wymaga -

2	Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,9 m, do aparatów do znieczulenia z dodatkową rozciągliwą rurą do 1,9 m, z 2L workiem bezłateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego min. 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy max 0,14 cm H ₂ O i wydechowy max 0,16 cm H ₂ O przy przepływie 10 l/min, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe		9000
---	---	--	------

Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz o długości rury dwuświatłowej 1,8 m

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania jednego producenta w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6
Pakiet 29 Poz 3

Zamawiający w pakiecie nr 29, poz. 3 wymaga:

3	Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezłateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,18 cm H ₂ O i wydechowy 0,22 cm H ₂ O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.		6700
---	--	--	------

Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz

Zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz w celu zaoferowania produktu równoważnego Zamawiający nie może literalnie opisać przedmiotu zamówienia. Zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem i doktryną dla rzeczywistego dopuszczenia równoważności produktów, nie wystarczy samo użycie sformułowania "lub równoważny". Konieczne jest użycie sformułowań uściślających wymagania, poprzez podanie wymogów i parametrów, odnoszących się do dopuszczalnego zakresu równoważności oferowanych urządzeń czy sprzętu.

Zamawiający w siwz podaje ogólną definicję „oferty równoważnej”, i musi jednoznacznie określić **zakres wymogów technicznych** co do zaoferowanych produktów równoważnych. Brak opisu tzw. warunków brzegowych (od - do) czyni z dopuszczenia możliwości zaoferowania rozwiązań równoważnych, czynność pozorną.

Orzeczenia Krajowa Izba Odwoławcza w wyrokach KIO/UZP 739/09, KIO/UZP 984/09; KIO/UZP 585/09; KIO/UZP 733/09; KIO/UZP 980/09; KIO 1122/10; KIO 545/11; KIO 516/13.

Produkt równoważny, który będzie spełniał wszystkie cechy i parametry właściwe dla danego produktu referencyjnego (pakiet 29 poz.3), prowadziłyby do konieczności zaproponowania produktów o identycznych parametrach (wg. zamawiających nie gorszych), a zatem podważałby sens dopuszczenia składania ofert równoważnych i czynił to postanowienie iluzorycznym. Stąd niezwykle istotne jest podanie przez Zamawiającego, na etapie sporządzenia SIWZ, parametrów, które jego zdaniem są istotne dla oceny, czy dany produkt jest produktem równoważnym stosując zasadę określenia minimalnych parametrów technicznych, które ma spełniać produkt równoważny.

Orzeczenia KIO 2734/11, KIO 2760/11, KIO 887/12, KIO 1615/12

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczenia KIO:

- orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
- orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania jednego producenta w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Pakiet 29 Poz 4

Zamawiający w pakiecie nr 29, poz. 4 wymaga:

4	<p>Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora.</p> <p>Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdychowy 0,18 cm H2O i wydechowy 0,22 cm H2O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm.</p> <p>Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.</p>	1000
---	--	------

Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz

Zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz w celu zaoferowania produktu równoważnego Zamawiający nie może literalnie opisać przedmiotu zamówienia. Zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem i doktryną dla rzeczywistego dopuszczenia równoważności produktów, nie wystarczy samo użycie sformułowania "lub równoważny". Konieczne jest użycie sformułowań uściślających wymagania, poprzez podanie wymogów i parametrów, odnoszących się do dopuszczalnego zakresu równoważności oferowanych urządzeń czy sprzętu.

Zamawiający w siwz podaje ogólną definicję „oferty równoważnej”, i musi jednoznacznie określić **zakres wymogów technicznych** co do zaoferowanych produktów równoważnych. Brak opisu tzw. warunków brzegowych (od - do) czyni z dopuszczenia możliwości zaoferowania rozwiązań równoważnych, czynność pozorną.

Orzeczenia Krajowa Izba Odwoławcza w wyrokach KIO/UZP 739/09, KIO/UZP 984/09; KIO/UZP 585/09; KIO/UZP 733/09; KIO/UZP 980/09; KIO 1122/10; KIO 545/11; KIO 516/13.

Produkt równoważny, który będzie spełniał wszystkie cechy i parametry właściwe dla danego produktu referencyjnego (pakiet 29 poz.3), prowadziłyby do konieczności zaproponowania produktów o identycznych parametrach (wg. zamawiających nie gorszych), a zatem podważałby sens dopuszczenia składania ofert równoważnych i czynił to postanowienie iluzorycznym. Stąd niezwykle istotne jest podanie przez Zamawiającego, na etapie sporządzenia SIWZ, parametrów, które jego zdaniem są istotne dla oceny, czy dany produkt jest produktem równoważnym stosując zasadę określenia minimalnych parametrów technicznych, które ma spełniać produkt równoważny.

Orzeczenia KIO 2734/11, KIO 2760/11, KIO 887/12, KIO 1615/12

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

- orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
- orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania jednego producenta w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założeńcki o stosowanych praktykach w Państwa placówce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Pakiet 29 Poz 5

Zamawiający w pakiecie nr 29, poz. 5 wymaga -

5	Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,9 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego min. 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy max 0,14 cm H2O i wydechowy max 0,16 cm H2O przy przepływie 10 l/min., w zestawie wewnętrzny przewód do próbkowania gazu z łącznikami typu męskiego, wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.		600
---	--	--	-----

Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz o długości rury dodatkowej 1,8 m

Zgodnie z pkt. II, ppkt. 12 siwz w celu zaferowania produktu równoważnego Zamawiający nie może literalnie opisać przedmiotu zamówienia. Zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem i doktryną dla rzeczywistego dopuszczenia równoważności produktów, nie wystarczy samo użycie sformułowania "lub równoważny". Konieczne jest użycie sformułowań uściślających wymagania, poprzez podanie wymogów i parametrów, odnoszących się do dopuszczalnego zakresu równoważności oferowanych urządzeń czy sprzętu.

Zamawiający w siwz podaje ogólną definicję „oferty równoważnej”, i musi jednoznacznie określić **zakres wymogów technicznych** co do zaferowanych produktów równoważnych. Brak opisu tzw. warunków brzegowych (od - do) czyni z dopuszczenia możliwość zaferowania rozwiązań równoważnych, czynność pozorną.

Orzeczenia Krajowa Izba Odwoławcza w wyrokach KIO/UZP 739/09, KIO/UZP 984/09; KIO/UZP 585/09; KIO/UZP 733/09; KIO/UZP 980/09; KIO 1122/10; KIO 545/11; KIO 516/13.

Produkt równoważny, który będzie spełniał wszystkie cechy i parametry właściwe dla danego produktu referencyjnego (pakiet 29 poz.3), prowadziłyby do konieczności zaproponowania produktów o identycznych parametrach (wg. zamawiających nie gorszych), a zatem podważałby sens dopuszczenia składania ofert równoważnych i czynił to postanowienie iluzorycznym. Stąd niezwykle istotne jest podanie przez Zamawiającego, na etapie sporządzenia SIWZ, parametrów, które jego zdaniem są istotne dla oceny, czy dany produkt jest produktem równoważnym stosując zasadę określenia minimalnych parametrów technicznych, które ma spełniać produkt równoważny.

Orzeczenia KIO 2734/11, KIO 2760/11, KIO 887/12, KIO 1615/12

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczenia KIO:

- orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
- orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania jednego producenta w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Pakiet 29 Poz 7

Zamawiający w pakiecie nr 29, poz. 7 wymaga

7	Jednorazowa maska do wentylacji nosowej zapewniająca przepływ gazu 30l/min, ze standardowym portem 15mm skierowanym ku górze, zapewniającym dostęp do jamy ustnej pacjenta przez cały czas trwania wentylacji oraz dodatkowym portem tlenowym. Maska posiada możliwość wytworzenia dodatkiego ciśnienia w drogach oddechowych pacjenta (PAP), co pozwala na użycie jej w procedurach ratunkowych. Wyposażona w dodatkową membranę uszczelniającą okolice nosa zapewniającą dokładne przyleganie i szczelność. W zestawie pojedynczy, prosty w zapięciu pasek mocujący maskę wokół głowy pacjenta zapinany na rzep. Produkt nie zawiera lateksu oraz DEHP co oznaczone jest na opakowaniu. Wewnątrz opakowania instrukcja obsługi. Dostępne rozmiary: M (<205 cm wzrostu) i L (>205cm wzrostu).	200
---	--	-----

Zwracamy się o wyłączenie poz. 7 z pakietu nr 29.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

WADIUM

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach niniejszego postępowania. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

19. W dniu 09.11.2020 r. złożono następujące zapytania do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy pak. 9 poz. 4,5

Zwracamy się z prośbą o wykreślenia z pakietu poz. 4,5 z uwagi na wycofanie przez producenta filtrów o parametrach opisanych w poz. 4,5. Nie ma już w ofercie takich filtrów, nie są dostępne również u żadnego producenta ani dystrybutora, nie posiadają również zamienników. Brak wykreślenia z pakietu będzie skutkowało niemożliwością złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

oproductale Marita

Starszy Inspektor
ds. Zamówień Publicznych
A. Niedziałkowska
mgr Aleksandra Niedziałkowska

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
GŁÓWNY KSIĘGOWY
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi
Aneta Olejniczak
mgr Aneta Olejniczak