



WSPRiTS/ZP/341/2021
ZP.261.45.2021

Warszawa, dnia 03 listopada 2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2021/S 199-518457 z dnia 13.10.2021 r. na dostawę kaniul, igieł i innych produktów medycznych [Nr postępowania: 45/ZP/2021].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

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

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

1) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos bez zakrzywionych końców?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

2) PYTANIE: poz. 1–5; 7–9 – Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

3) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

4) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

5) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

6) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

7) **PYTANIE:** poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową Venturi’ego z 6 dyszami, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ (proszę zapoznać się dokładnie z opisem przedmiotu zamówienia).

8) **PYTANIE:** poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem i z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

9) **PYTANIE:** poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z dyszą Venturi’ego bez rurki dystansowej?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

10) **PYTANIE:** poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem i z drenem o długości 180 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania maski z drenem o długości 180 cm.

11) **PYTANIE:** poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania zgłębnika zawierającego ftalany.

12) **PYTANIE:** poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z 4 otworami bocznymi o długości 105 cm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

13) **PYTANIE:** poz. 12 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oznaczenia rozmiaru na cewniku. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

14) **PYTANIE:** poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści cewnik z dwoma bocznymi otworami końcowymi naprzemianległymi?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

15) **PYTANIE:** poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka o średnicy wewnętrznej 5,0, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

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

16) **PYTANIE:** poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści igłę w opakowaniu a’100 i przeliczenie zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

17) **PYTANIE:** poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej z igłą o rozmiarze 0,33x12 mm. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

18) **PYTANIE:** poz. 5, 10, 14 – Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzielił pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

19) **PYTANIE: poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści igłę w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

20) **PYTANIE: poz. 6** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych a'80 sztuk w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

21) **PYTANIE: poz. 6–9** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka z rozszerzoną skalą o 10%?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

22) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

23) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści skalę co 1 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza skali co 1 ml.

24) **PYTANIE: poz. 10** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojedynczej skali.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

25) **PYTANIE: poz. 11** – Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia maksymalnym 0,3 ml, wyposażonym tylko w niebieskie znaczniki?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

26) **PYTANIE: poz. 11** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego o objętości wypełnienia wynoszącej 0,32ml. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

27) **PYTANIE: poz. 13** – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przedłużacz do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

28) **PYTANIE: poz. 13** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrzna drenu 1,2 mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

29) **PYTANIE: poz. 13** – Prosimy Zmawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o średnicy zewnętrzna drenu 2,5 mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

30) **PYTANIE: poz. 14** – Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

31) **PYTANIE: poz. 14** – Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej, miał na myśli część przezroczystą komory?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że podając długość komory kroplowej, miał na myśli część przezroczystą komory.

32) PYTANIE: poz. 14 – Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

33) PYTANIE: poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

34) PYTANIE: poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

35) PYTANIE: poz. 14 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępkuje od wymogu.

36) PYTANIE: poz. 14 – Czy Zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 3 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

37) PYTANIE: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek wyprodukowanych z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

38) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie łyżek wykonanych z PCV.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

39) PYTANIE: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek czystych mikrobiologicznie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania łyżki mikrobiologicznie czyste, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania łyżki opisane powyżej.

41) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu wykonane z materiału ABS, spełniające pozostałe zapisy SWZ bez zmian?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Części 4 „Kaniule i akcesoria do kaniul”:

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

43) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o następujących przepływach: 22G – 33ml/min.; 20G – 55ml/min.; 18G – 85ml/min. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ (nie biorąc pod uwagę szkolenia personelu).

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

44) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej 2 paski radiacyjne. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ (nie wliczając szkolenia personelu).

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

45) PYTANIE: poz. 1–2 – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dotyczącym wyszkolenia personelu z zakresu zapobiegania zakłuciom i postępowania z ostrymi narzędziami, potwierdzone certyfikatem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

46) PYTANIE: poz. 1–2 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniuli G20 w dwóch długościach 1,1x32 mm, przepływ 56-67ml/min. i 1,1x25mm, przepływ 56-67ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

47) PYTANIE: poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby koreczki do kaniul były tego samego producenta co kaniule. Nasze koreczki do kaniul są w pełni kompatybilne oraz zachowują swoje właściwości, więc ten wymóg nie jest konieczny dla ww. pozycji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

48) PYTANIE: poz. 3–4 – Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

50) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do kaniul o następującym opisie: Transparentny opatrunek poliuretanowy z wycięciem na kaniulę wzmocniony dodatkowo włókniną, pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym nie podrażniającym skóry, transparentna struktura pozwala obserwować wejście i prawidłowe położenie kaniuli, poprawne zamocowanie skrzydełek, jednorazowego użytku, sterylizowany promieniami gamma, rozmiar 7 cm x 8,8 cm, pakowany po 100 sztuk.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

51) PYTANIE: poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do kaniul o następującym opisie: Transparentny opatrunek poliuretanowy z wycięciem na kaniulę wzmocniony dodatkowo włókniną, Pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym nie podrażniającym skóry, Transparentna struktura pozwala obserwować wejście i prawidłowe położenie kaniuli, poprawne zamocowanie skrzydełek, Jednorazowego użytku, Sterylizowany promieniami gamma, Rozmiar 6 cm x 7 cm, Pakowany po 100 sztuk.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

52) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniul, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, bez dodatkowej luźnej podkładki, zastosowany klej akrylowy nie powoduje uczuleń na skórze pacjenta, bez luźnej podkładki, plaster o wymiarach 6 cm x 8 cm, sterylizacja EO? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

53) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, z trójstopniowym systemem aplikacji, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 5,8 cm x 8 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

55) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania cewników założonych do naczyń centralnych u osób dorosłych, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 10 cm x 12 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opatrunku opisanego powyżej.

56) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający oczekując wyceny opatrunku z „wodoodpornym środkiem adhezyjnym” ma na myśli wodoodporny klej akrylowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza powyższe.

Dotyczy Części 5 „Maski okołokrtaniowe typu LMA”:

57) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50 kg; 50-70 kg; 70-100 kg.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

58) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski: >Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki

oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu. Dren do napełniania mankietu wchodzi do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 1 (<5kg); dla roz. 1,5 (5-10kg); dla roz. 2 (10-20kg); dla roz. 2,5 (20-30kg); dla roz. 3 (30-50kg); dla roz. 4 (50-70kg) i dla roz. 5 (>70kg).

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 6 „Maski okokrtaniowe żelowe”:

59) PYTANIE: poz. 1–2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej bez kanału gastrycznego. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

60) PYTANIE: poz. 1–2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski: Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankiem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maski o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopa maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maski wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej. Maski w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

61) PYTANIE: poz. 1–2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski: Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z PCV, bez uzebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni, z przezroczystym mankiem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankiem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ściankę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzi do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 1 (<5kg); dla roz. 1,5 (5-10kg); dla roz. 2 (10-20kg); dla roz. 2,5 (20-30kg); dla roz. 3 (30-50kg); dla roz. 4 (50-70kg) i dla roz. 5 (>70kg).

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

62) PYTANIE: poz. 1-2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie; Maski krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, rurka i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 1 (<5kg); dla roz. 1,5 (5-10kg); dla roz. 2 (10-20kg); dla roz. 2,5 (20-30kg); dla roz. 3 (30-50kg); dla roz. 4 (50-70kg) i dla roz. 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 7 „Nakłuwacze jednorazowe”:

63) PYTANIE: Czy Zamawiający zapewniający opiekę pacjentom w różnym wieku, będzie wymagał nakłuwaczy z możliwością regulacji trzech głębokości nakłucia 1,3; 1,8; 2,4?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

64) PYTANIE: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje 1000 opakowań a 100 sztuk nakłuwaczy lub równoważnie 500 opakowań a 200 sztuk nakłuwaczy z odpowiednią modyfikacją ilości w formularzu cenowym w przypadku oferowania nakłuwaczy w opakowaniach zawierających 200 sztuk nakłuwaczy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza powyższe.

65) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga nakłuwaczy w kształcie grzybka (w przekroju kształt litery "T") uruchamianego przyciskiem i zabezpieczonego przed przypadkowym wyzwoleniem np. w trakcie transportu lub przenoszenia nakłuwaczy luzem z opakowania handlowego do miejsca jego wykorzystania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Dotyczy Części 8 „Rurki intubacyjne i filtry oddechowe”:

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

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

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

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

68) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści: rurka intubacyjna z mankietem, znaczniki głębokości intubacji, w postaci dwóch półpierścieni. Rozmiar podany z 3 miejscach, w dwóch na korpusie rurki oraz na opakowaniu. Opakowanie papier-folia bez punktowych zgrzewów, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

69) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu silikonowanej rurki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

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

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

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki opisanej powyżej.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

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

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

77) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu silikonowanej rurki, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

79) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu silikonowanej rurki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

80) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

81) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z przezroczystym szyldem zawierający informację wyłącznie o średnicy rurki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

82) PYTANIE: poz. 6, 7, 9, 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z zadania i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenia ofert większej liczbie wykonawców.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

83) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna). Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%. Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%. Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy. Przestrzeń martwa: 12 ml. Waga: 15g. Objętość oddechowa: 150-300ml. Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500. Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min. Złącza: 22M/15F-22F/15M. Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką. Opakowanie: papier/folia. Jałowy: tak

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania filtry opisane powyżej.

84) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr dla noworodków - skuteczność filtracji >99,99%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci 26,8mg H2O/L, od 3,5 kg wagi pacjenta. Przestrzeń martwa 11ml. Waga 11 g. Mikrobiologicznie czysty.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

85) PYTANIE: poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: mechaniczna. Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%. Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%. Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie. Przestrzeń martwa: 70 ml. Waga: 36,5 g. Objętość oddechowa: 150-1500 ml. Skuteczność nawilżania: -. Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min. Złącza: 22M/15F-22F/15M. Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką. Opakowanie: papier/folia. Jałowy: tak.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Części 10 „Strzykawki bezpieczne”:

86) PYTANIE: poz. 1–4 – Prosimy o dopuszczenie strzykawek sterylizowanych radiacyjnie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

87) PYTANIE: poz. 1–4 – Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga strzykawek jak do tej pory stosowanych, wykonanych z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

88) PYTANIE: § 5 ust. 5a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających do 0,5%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów wzoru umowy.