



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 26.09.2024 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest **dostawa wyrobów medycznych (anestezjologicznych) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o., nr publikacji ogłoszenia 167/2024 515088-2024 z dnia 28.08.2024 r.**

Znak sprawy – PN-51/2024

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024 r. poz. 1320) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w pozycji 2 wymaga, by zestaw (tak, jak dotychczas stosowany przez Zamawiającego) posiadał mechaniczną regulację siły ssania (za pomocą pokrętła).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w pozycji 2 dopuści zestaw z 2 drenami i zestaw z 1 drenem (do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia); zestawy spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 1 dopuści rurki tracheostomijne wykonane z termoplastycznego PCW; spełniające wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 z pozycji 2 dopuści rurki bez oznaczenia rodzaju mankietu (zmiana wprowadzona przez producenta rurki dotychczas stosowanej przez Zamawiającego)

Rurka posiada poniższe oznaczenia: na baloniku kontrolnym: producent, marka, rozmiar rurki i średnica spoczynkowa mankietu oraz na kołnierzu: producent, marka, nazwa, rozmiar, średnica całkowita, długość; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ. Rodzaj mankietu został określony w instrukcji dla użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 3 dopuści rurki w rozmiarach: od 6,0 – 10,0 (ze stopniowaniem co 1 mm) oraz w rozmiarach 7,5 i 8,5; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 5 dopuści rurkę taką, jak opisaną w pozycji 4 (tj. z mankietem i z regulowanym kołnierzem).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 5 dopuści rurkę bez regulowanego położenia, spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 1 dopuści zestaw marki PORTEX do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglii, z jednostopniowym rozszerzadłem, do wprowadzenia metodą Seldingera, o składzie:

- skalpel nr 15
- strzykawki 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- igła wprowadzająca, skalowana (5 cm) – jako alternatywa dla zestawu igła z kaniulą
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, boczny port (w oddaleniu od głowy pacjenta) do wprowadzenia przewodnicy; ze wstępnie założonym długim cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
- kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione) z nierdzewnej stali
- pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, z łącznikiem 15 mm, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, z elastycznym i przezroczystym kołnierzem z oznaczeniem producenta, marki, nazwy rurki, rozmiaru, średnicy całkowitej i długości; rurka bez zawartości DEHP.
- prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rurkę
- klin do rozłączenia układu
- jałowy żel poślizgowy 5 g (2 szt.)
- bawełniane gaziki 9,5 x 9,5 cm (10 szt.)
- serweta (niebieska)

Rozmiary rurki tracheostomijnej :

- 7,0 mm - długość 70 mm
- 8,0 mm - długość 75,5 mm
- 9,0 mm - długość 81 mm

W zestawie: instrukcja użycia i etykieta do wpisania danych dotyczących pacjenta i zabiegu.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 2 mógłby doprecyzować, czy opisany zestaw „uzupełniający” (znany Zamawiającemu) będzie przeznaczony do tracheotomii przezskórnej wykonywanej metodą Griggsa (przy użyciu dedykowanego, wielorazowego narzędzia tj. peana służącego do dylatacji tkanek między pierścieniami tchawicy) i jako zestaw „uzupełniający” nie zawiera wielorazowego narzędzia tj. peana.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 2 dopuści zestaw marki PORTEX do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglii, z jednostopniowym rozszerzadłem, do wprowadzenia metodą Seldingera, o składzie:

- skalpel nr 15

- strzykawki 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- igła wprowadzająca, skalowana (5 cm) – jako alternatywa dla zestawu igła z kaniulą
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, boczny port (w oddaleniu od głowy pacjenta) do wprowadzenia prowadnicy; ze wstępnie założonym długim cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
- kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione) z nierdzewnej stali
- pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, z łącznikiem 15 mm, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, z elastycznym i przezroczystym kołnierzem z oznaczeniem producenta, marki, nazwy rurki, rozmiaru, średnicy całkowitej i długości; rurka bez zawartości DEHP.
- prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rękę
- klin do rozłączenia układu
- jałowy żel poślizgowy 5 g (2 szt.), bawełniane gaziki 9,5 x 9,5 cm (10 szt.)
- serweta (niebieska)

Rozmiary rurki tracheostomijnej :

- 7,0 mm - długość 70 mm
- 8,0 mm - długość 75,5 mm
- 9,0 mm - długość 81 mm

W zestawie: instrukcja użycia i etykieta do wpisania danych dotyczących pacjenta i zabiegu.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycjach 1 i 2 oczekuje, aby zestaw do przezskórnej tracheotomii był zapakowany razem z rurką tracheostomijną.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji (wraz ze składaną ofertą) w Pakiecie 2 i zmianę na wymóg dostarczenia próbek tylko do pozycji 1 i 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji (wraz ze składaną ofertą) w Pakiecie 5 i zmianę na wymóg dostarczenia próbki tylko do pozycji 1 i 3.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

Pytanie do pakietu 4

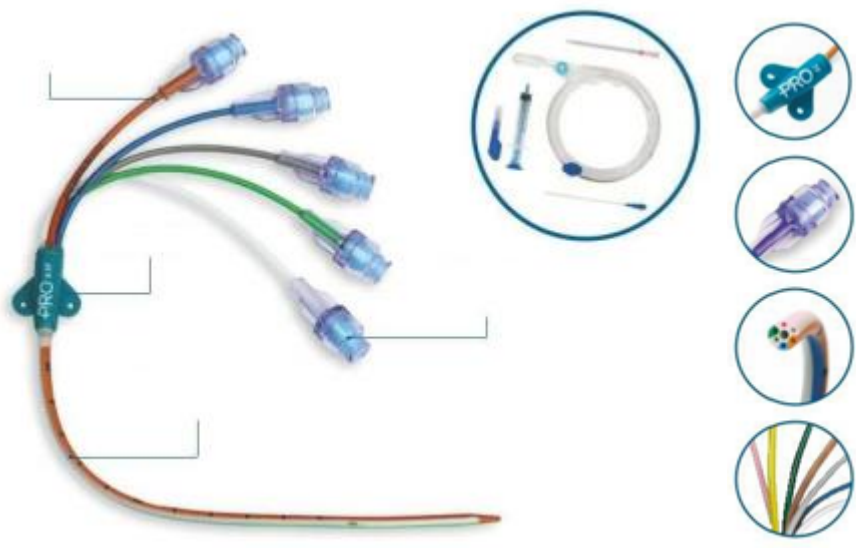
Czy użytkownik wyrazi zgodę i dopuści cewniki centralne posiadające innowacyjne rozwiązanie jakim jest laminarny przepływ, cewnik zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11,

rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający złamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyń. Innowacyjna technologia cewników

Dla poz. 1 cewniki jednoświatłowe 7Fr 15/20cm- 14G i 5F/15CM,20cm- 16G

Dla pozycji 2 cewniki dwuświatłowe 7F 15/20cm -14,18G

Dla pozycji 3 cewniki trzyświatłowy 7F 15/20cm- 14,18,18G



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, bez powłoki bizmutowej

dla poz. 8 - średnica 11 FR – długość 20 cm , 25 cm

dla poz. 9 - średnica 13 FR – długość 20 cm , 25 cm

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 17

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr

- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Prosty.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 poz. 8 i 9 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 4 dopuści cewniki Arrow wg. następujących parametrów :

- pozycja 1 Zestaw do kaniulacji żył centralnych jednoświatłowy z mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnicy Seldingera, bez konieczności odłączania strzykawki, cewnik pokryty środkiem zapobiegającym kolonizacji bakterii – chlorheksydyna i sulfadiazyna srebra rozmiar 14G i 16G długość 16 CM,20cm, rozmiar rozszerzadła adekwatny do średnicy cewnika, prowadnica stalowa J. 0,32 -45cm oraz 60cm, igła 18G /6,35cm, strzykawka 5 ml , koreczki z portami, ruchome skrzydełka mocujące z dodatkową nakładką unieruchamiającą, wskazane naklejki identyfikacyjne

- pozycja 2 Zestaw do kaniulacji żył centralnych dwuświatłowy z mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnicy Seldingera, bez konieczności odłączania strzykawki, cewnik pokryty środkiem zapobiegającym kolonizacji bakterii – chlorheksydyna i sulfadiazyna srebra rozmiar 7Fr /18,14ga długość 16 CM,20cm, rozmiar rozszerzadła adekwatny do średnicy cewnika, prowadnica stalowa J. 0,32 -45cm oraz 60cm, igła 18G /6,35cm, strzykawka 5 ml , koreczki z portami, ruchome skrzydełka mocujące z dodatkową nakładką unieruchamiającą, wskazane naklejki identyfikacyjne

- pozycja 3 Zestaw do kaniulacji żył centralnych trzyświatłowy z mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnicy Seldingera, bez konieczności odłączania strzykawki, cewnik pokryty środkiem zapobiegającym kolonizacji bakterii- chlorheksydyna sulfadiazyna srebra , rozmiar 7F/16CM,20cm. Kanały 16,18,18 Rozmiar rozszerzadła adekwatny do średnicy cewnika, prowadnica stalowa J. 0,32 -45cm oraz 60cm, igła 18G /6,35cm, strzykawka 5 ml, koreczki z portami, ruchome skrzydełka mocujące z dodatkową nakładką unieruchamiającą, wskazane naklejki identyfikacyjne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 4 powłoki antybakteryjnej o szerokim spectrum działania bakterie gram +, bakterie gram -, grzyby zalecaną przez CDC, SHEA /IDSA, INS, Epic3, RCN, ESPEN, KRINKO, oparę na chlorheksydynie i sulfadiazynie srebra, obecną wew. światel, na zewnątrz wzdłuż korpusu cewnika, w złączkach i przedłużkach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 21- Pakiet 2

Czy Zamawiający będzie wymagał badań klinicznych potwierdzających skuteczność powłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na igłę w rozmiarze 20Gx100mm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 23

Dotyczy zapisów SIWZ, część V punkt C.5

Czy w przypadku zaoferowania w pakiecie nr 8, 11, 17 asortymentu tego samego producenta, (o tych samych numerach katalogowych) na których użytkownik w tej chwili pracuje, Zamawiający odstąpi od obowiązku dostarczenia próbek?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od próbek w pakiecie nr 8 poz. 1, 2, 5, 8, 9, 10, 11, 12.

Pytanie 24

czy Zamawiający może wyjaśnić skróty w tabelach cenowych w postępowaniu PN 51/2024 Dostawa wyrobów medycznych (anestezjologicznych) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o.

Co oznacza opis: Ilość B; Ilość K; Ilość P.

Odpowiedź: Ilość B- oznacza ilości dla Szpitala św. Anny w Warszawie przy ul. Barskiej, Ilość K- oznacza ilości dla Szpitala w Konstancinie-Jeziornie przy ul. Wierzejewskiego 12, ilość P- oznacza ilości dla Szpitala w Pruszkowie przy ul. Warsztatowej 1.

Pytanie 25- Pakiet 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 dopuści zaoferowanie poz. 1-8 igieł podpajęczynówkowych z przezroczystą końcówką w kształcie klepsydry o szerokości 9 mm i długości 15 mm w rozmiarach:

Poz. 1 - 18Gx88 mm

Poz. 2 – 20Gx90mm

Poz. 3 – 22Gx90mm

Poz. 4 – 23Gx88mm

Poz. 5 – 24Gx88mm

Poz. 6 – 25Gx88mm

Poz. 7 – 26Gx88mm

Poz.8 – 27Gx88mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26

Zad 1

Poz1: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o zakresie objętości oddechowej 300-1200 ml, przestrzeń martwa 74.5 ml. Waga 37g.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 27

Pakiet 1, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy mechaniczny o następujących parametrach :

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 28

Pakiet 1, pozycja 2 - Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29

Pakiet 1, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści podwójny łącznik Y obrotowy w 1 płaszczyźnie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 30

Pakiet 1, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową w rozmiarze 28-41Fr, bez rozmiaru 26?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 31

Pakiet 5, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z balonikiem kontrolnym znakowanym rozmiarem rurki i numerem LOT?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet 5, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści rurki w rozmiarach 6.0 do 9.0 (ze stopniowaniem rozmiaru co 0.5mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet 8, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający dopuści cewniki o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona 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°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin 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
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 8, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci 2 pierścieni, z balonikiem znakowanym rozmiarem rurki i numerem LOT?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 35

Pakiet 8, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rurki o parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC,
- Otwór Murphy’ego o zaokrąglonych krawędziach
- Dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe
- Gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania
- Gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką

- Odpowiednio wyprofilowany kształt
- Linia rtg na całej długości rurki
- Dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów
- Prowadnica pokryta tworzywem medycznym
- Skalowana
- Baloniki kontrolne znakowane typem mankietu
- Bez lateksu
- W zestawie złącza do rurki dooskrzelowej
- 2 cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane co 1cm, o odpowiednim rozmiarze do światła wewnętrznego rurki
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Opakowanie papier/folia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 36

Pakiet 8, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną w rozmiarze 3.0-9.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 8, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną wykonaną z aluminium pokrytego gładkim PCV ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 8, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści prowadnice z plastikowym elementem zabezpieczającym zagiętą końcówkę prowadnicy (zamiast futerału)?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 8, pozycja 10- Czy Zamawiający dopuści prowadnicę jednorazową z kanałem do wentylacji w jednym rozmiarze 15FR, o długości 700mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 10, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem niezintegrowanym z rurką?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 10, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści maski w 4 rozmiarach:

KATEGORIA WIEKOWA	PRZEZNACZENIE WAGOWE (KG)	KOLOR
≤ 1 roku	≤ 10	różowy
1-8 lat	10-26	zielony
≥ 8 lat	26-120	fioletowy
≥ 16 lat	≥ 58	szary

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 42

Pakiet 16, pozycja 1-8 - Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń o długości 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 16, pozycja 1, 5 - Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Pakiet 18, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna), o długości ok. 48,5 cm i szerokości 3,5 cm. Opaska wyposażona w 2 rzepy (4 cm x 6 mm) zgrzane po obu stronach wgłąb opaski na ok. 1 cm. Dostępna w wersji z otworem na środku opaski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 19, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek intubacyjnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna), o długości 72cm i szerokości 2cm. Opaska wyposażona w rzep (4 cm x 8 mm) do jej zapięcia, zamocowany na jednym końcu opaski. Na drugim końcu opaski znajduje się rozcięcie o długości 4 cm (ok. 5,3cm od brzegu). Opaska wyposażona w dodatkowy rzep o wymiarach 5 cm x 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet 19, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści sterylną komorę wilgotną gotową do użycia, całkowicie szczelną zapewniającą pożądaną wilgotność rogowki. Komora idealna jest w przypadku operacji opadania lub zwiotczenia powiek, leczeniu niedomykalności powiek, w celu ochrony pooperacyjnej w pełnym zakresie chirurgii oka. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry?

Wymiary: 11,8 x 8,5 cm (w najszerszym miejscu) ,okienko 6 x 3,8



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47

Pakiet 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści dren długości 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48- Pakiet 12

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem zawierającym:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie.
- nitinolową (odporną na zaginania) prowadnicę Seldingera typu J, umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy przy użyciu jednej ręki
- cewnik wprowadzający z ogranicznikiem bezpieczeństwa
- bezpieczny skalpel
- strzykawka 10ml
- 4 gaziki
- igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową
- krótkie rozszerzadło 14Ch
- pakowany sterylnie na pojedynczej tacy

Wraz z rurką tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankieta (bez informacji o rodzaju mankieta) oraz z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankiem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym prowadnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy prowadnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwi ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania, tasiemka mocująca (zestaw nie posiada szczoteczki do czyszczenia). Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP) o łuku wygięcia rurki 100°. Całość w sterylnym opakowaniu. Rozmiary jak w specyfikacji: 7mm, 8mm, 9mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49- Pakiet 12

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 będzie wymagał zaoferowania zarówno rurek z fenestracją jak i bez? – typ rurki jak i rozmiar Zamawiający będzie określał przed zamówieniem.

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 50- Pakiet 12

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 będzie wymagał, aby konstrukcja rurki umożliwiała ruchy kołnierza wzdłuż jego osi poziomej jak i pionowej, dzięki czemu kołnierz będzie podążał za ruchami głowy pacjenta?

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 51

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych o następującym opisie:

- opaska stabilizująca składająca się z dwóch części wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym
- na każdej części występują paski mocującego z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijnej
- krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną
- hipoalergiczny
- jednorazowego użytku
- niejałowy
- okres trwałości: 5 lat
- rozmiar 43cm x 2,5cm?



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 52

Pakiet nr 16, pozycja 1, 5

Czy Zamawiający dopuści igły bez przewodnicy w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53

W związku z opisaniem w Części nr 7 przedmiotu zamówienia w sposób umożliwiający złożenie oferty tylko jednej firmie na konkretny produkt (Hemopatch - BaxterBaxter Polska Sp. z o.o., Adres: ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa) zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania alternatywnych produktów równoważnych o poniższych parametrach:

- w poz. nr 1 wchłaniający sterylny, hemostatyczny opatrunek chirurgiczny, ulegający całkowitemu rozkładowi w organizmie, gąbka żelatynowa z laserową modyfikacją powierzchni zwiększającą przyczepność (powierzchnia gąbki podzielona na ponad 1000 kolumnienek co powoduje 10-krotny wzrost powierzchni wyrobu, zwiększając interakcję z tkanką), zapewnia szybką hemostazę oraz znacznie zmniejsza ryzyko przemieszczenia się z miejsca zastosowania (w kontrolowanym modelu urazu wątroby potwierdzona lepsza przyczepność i lepsza kontrola krwawienia od Tachosil). Gotowa do użycia na sucho, nie zawiera białek krwiopochodnych. Rozmiar 40x25x10mm, produkt można przycinać do wymaganego rozmiaru dostosowując do zabiegu operacyjnego. Produkt sterylny.

- w poz. nr 2 wchłaniający sterylny, hemostatyczny opatrunek chirurgiczny, ulegający całkowitemu rozkładowi w organizmie, gąbka żelatynowa z laserową modyfikacją powierzchni zwiększającą przyczepność (powierzchnia gąbki podzielona na ponad 1000 kolumnienek co powoduje 10-krotny wzrost powierzchni wyrobu, zwiększając interakcję z tkanką), zapewnia szybką hemostazę oraz znacznie zmniejsza ryzyko przemieszczenia się z miejsca zastosowania (w kontrolowanym modelu urazu wątroby potwierdzona lepsza przyczepność i lepsza kontrola krwawienia od Tachosil). Gotowa do użycia na sucho, nie zawiera białek krwiopochodnych. Rozmiar 50x40x10mm, produkt można przycinać do wymaganego rozmiaru dostosowując do zabiegu operacyjnego. Produkt sterylny.

- w poz. nr 3 wchłaniający sterylny, hemostatyczny opatrunek chirurgiczny, ulegający całkowitemu rozkładowi w organizmie, gąbka żelatynowa z laserową modyfikacją powierzchni zwiększającą przyczepność (powierzchnia gąbki podzielona na ponad 1000 kolumnienek co powoduje 10-krotny wzrost powierzchni wyrobu, zwiększając interakcję z tkanką), zapewnia szybką hemostazę oraz znacznie zmniejsza ryzyko przemieszczenia się z miejsca zastosowania (w kontrolowanym modelu urazu wątroby potwierdzona lepsza przyczepność i lepsza kontrola krwawienia od Tachosil). Gotowa do użycia na sucho, nie zawiera białek krwiopochodnych. Rozmiar 80x50x10mm, produkt można przycinać do wymaganego rozmiaru dostosowując do zabiegu operacyjnego. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 54

Pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 1 ma na myśli **Roztwór do hemofiltracji z zawartością cytrynianu**, kompatybilny z aparatem Prismaflex; Worek 5000 ml o zawartości cytrynianów **18mmol/l**. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą bez konieczności przełamania zawleczki. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.

(Skład: Sodu chlorek 5,03 g/l, Sodu cytrynian 5,29 g/l)? A zapis 19mmol/l jest zwyczajową omyłką pisarską?

Odpowiedź: Tak (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Pytanie 55

Pakiet 13 poz. 4.

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 pozycji 4 dopuści Zestaw do zabiegów ciągłych z filtrem, z błony heparynizowanej zdolnej do adsorpcji endotoksyn i cytokin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 13 poz. 1,2,3,6,7- próbki

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w przypadku zaoferowania **produktów leczniczych (pakiet**

13 poz. 1,2,3,6,7) i tym samym dostarczenie Zamawiającemu próbek na tego rodzaju asortyment jest niezgodny z zapisami art. 54 Prawo Farmaceutyczne ?

Uzasadnienie:

Bezpłatne dostarczanie próbek **produktów leczniczych** jest formą reklamy leków, która może być kierowana wyłącznie do osób uprawnionych do wystawiania recept. Oznacza to, że przedstawicielom firm farmaceutycznych nie wolno dostarczać próbek bezpośrednio pacjentom, zakładom opieki zdrowotnej, aptekom. Odbiorcą próbki może być tylko lekarz, który wystąpił do przedstawiciela medycznego lub handlowego o dostarczenie mu próbki. **Wobec czego, w myśl ustawy Prawo Farmaceutyczne - art. 54, nie mogę przekazać Zamawiającemu bezpłatnych próbek do postępowania przetargowego**

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje (modyfikacja zapisów SWZ dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Jednocześnie Zamawiający informuję, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 09.10.2024 r., godziny pozostają bez zmian.