

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 18.08.2020 r.

Sprawa ZP/29/2020

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy ogólnoszpitalnych artykułów medycznych**” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych** pod nr z dnia 573896-N-2020 z dnia 12-08-2020 r. informujemy:

Pytania:

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, 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?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź: Tak.

4. W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

Odpowiedź: Tak.

5. 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: Tak.

6. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Wymagamy, aby zachowano wymagane warunki transportu.

7. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedykami, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami dla materiału.

8. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami zawartymi w opisie transportu materiału.

9. Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź: Transport powinien spełniać wymagania zawarte w opisie materiału, który podlega transportowi (temperatura, wilgotność, itd.).

10. **Zadanie 9. Pyt.1.poz.1,2. Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do opisywania, o następujących cechach:**

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, nie jest obrotowy , co gwarantuje absolutną szczelność,można go skierować w dowolną stronę, razem z wkładem. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta,szeroki port do napełniania proszkiem żelującym lub pobierania próbek. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, odporne na rozdarcia i perforację. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2L.

- pojemniki(2L) kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa ,ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku, mocowniki**, w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Dopuszczamy, w ilości pojemników wskazanej przez Zamawiającego.

11. **Pyt.2.poz.1,2.:**

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Tak.

12. **Pytanie 3.poz.2.:** Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.2,1. Pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 11:

13. Poz. 1: Zestaw do hemodializy zawierający: cewnik dwuświatłowy 12 Fr o długości 15 cm, światła wewnętrzne 12 Ga, 12 Ga, prowadnicę 0,038" o długości 60 cm, igłę wprowadzającą 18 Ga x 7cm, strzykawkę 5 ml, 2 x rozszerzadło, mocowanie do skóry. Cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, ze znacznikami długości, widocznymi w promieniach RTG. prowadnica drucziana z jednym końcem prostym i drugim „J”, umieszczona w sztywnym kołczanie z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie prowadnicy jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Poz. 2: Zestaw do hemodializy zawierający: cewnik dwuświatłowy 12 Fr o długości 20 cm, światła wewnętrzne 12 Ga, 12 Ga, prowadnicę 0,038" o długości 60 cm, igłę wprowadzającą 18 Ga x 7cm, strzykawkę 5 ml, 2 x rozszerzadło, mocowanie do skóry. Cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, ze znacznikami długości, widocznymi w promieniach RTG. prowadnica drucziana z jednym końcem prostym i drugim „J”, umieszczona w sztywnym kołczanie z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie prowadnicy jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Zadanie 1, poz. 8-9,10-11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak.

16. Zadanie 1, poz.10-11:

Czy zamawiający ma na myśli pojemnik = woreczek z warstwą klejącą do pobierania próbek moczu, sterylne?

Odpowiedź: Tak.

17. Zadanie 1, poz. 19-22:

Czy zamawiający wydzieli poz.19-22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie.

18. Zadanie 4, poz. 1-9:

Czy zamawiający wydzieli poz.1-9 do osobnego pakietu na tlenoterapię, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie.

19. Zadanie nr 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

20. Zadanie nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy pakowanych a'50 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

21. Zadanie nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji dla niemowląt w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź:Tak.

22. Zadanie nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji dla dorosłych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

23. Zadanie nr 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla dziewczynek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

24. Zadanie nr 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla chłopców w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

25. Zadanie nr 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 3,5l i wysokości ok. 30 cm spełniające pozostałe wymagania SWIZ ?

Odpowiedź: Tak.

26. Zadanie nr 1, pozycja 19 i 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18 i 19 z zadania 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.?

Odpowiedź: Nie.

27. Zadanie nr 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści basen o długości 510 mm, szerokości 299 mm i wysokości od strony rączki 142mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

28. Zadanie nr 1, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści basen o długości 48 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

29. Zadanie nr 1, pozycja 25

Czy Zamawiający oczekuje wieszaków do worków na mocz zarejestrowanych jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Nie.

30. Zadanie nr 4, pozycja 14-23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wyżej wymienionych pozycji z zadania 4 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.?

Odpowiedź: Nie.

31. Zadanie nr 19, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści kraniki w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Nie.

32. Czy Zamawiający w pozycji 8 zadanie 7 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długości 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y,

nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z zadania 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

34. Czy Zamawiający w pozycji 9 zadanie 7 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szcicia 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” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z zadania 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

36. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 zadanie 11 do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach:

dla pozycji 1 - 15 cm, 17 cm

dla pozycji 2 - 20 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 10 FR i 12 Fr, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. Zadanie nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

38. Zadanie nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę odpuszczenia wymogu dostarczenia 2szt. próbek kraników czarnych?

Odpowiedź: Nie.

39. Zadanie 3 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedłużacz obwodu o następując parametрах:

- gładki wewnątrznie PCV, karbowany na zewnątrz
- łącznik podwójnie obrotowy,

- port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii
- złącza 22mmF-22mmM/15mmF
- długość 15 cm.
- sterylne
- zalecane stosowanie: do podłączenia rurki dotchawiczej z filtrem oddechowym lub obwodu oddechowego

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40. Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o dł 160 cm wykonanych z PE i EVa, z dodatkową rurą o dł 80 cm, trójnik z dwoma portami, 2 litrowy lezlateksowy worek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

41. Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pediatryczny składający się z 2 rur rozciągliwych o zmiennej długości – po rozciągnięciu 150 cm, dodatkowa rura po rozciągnięciu 90 cm, z trójnik Y z dwoma portami, z 1 litrowym bezlateksowym workiem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

42. Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o stałej dł. 180 cm, posiadający trójnik z 2 portami - odłączalny o rur, kolanko z portem CO2, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

43. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur rozciągliwych do dł. 200cm, kolanko z portem CO2, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

44. Zadanie nr 4. Pozycja nr 4. Czy Zamawiający ma na myśli i będzie oczekiwał maski do terapii aerozolowej dla dzieci, pod brodę z 210 cm niezagniatającym się drenem, standardowe złącza, dwa boczne zawory z workiem oddechowym?

Odpowiedź: Tylko maska pod brodę i dren minimum 200 cm.

45. Zadanie 4. Pozycja nr. 4.

Czy Zamawiający w ocenie jakości odejdzie od oceny tego czy dren jest odejmowalny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

46. Zadanie 3 Poz. 3:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozciągliwego obwodu o długości 0,6-1,8m, z portem do kapnografii umieszczonym na kolanku a nie na trójniku, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5-1,5m z możliwością uzyskania długości 90 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

47. Zadanie 3 Poz. 4:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie obwodu o długości 1,8m, z portem do kapnografii na kolanku a nie na trójniku, dodatkowa rura o długości 100 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

48. Zadanie 3 Poz. 5:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie obwodu czystego biologicznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

49. Zadanie 3, pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 180 cm, z dodatkową rurą o długości 100 cm, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

50. Zadanie 3, pozycja 4 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 160 cm, z dodatkową rurą o długości 90 cm, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

51. Zadanie 3, pozycja 3 i 4 – Czy zamawiający dopuści układy oddechowe bez certyfikatu użytkowania na 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

52. Zadanie 4, pozycja 9 – Czy zamawiający dopuści cewnik tlenowy donosowy o dł. min 200 cm ze standardowym złączem?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

53. Zadanie 4, pozycja 11 – Czy zamawiający dopuści standardowy kształt rurki, a w razie niedopuszczenia wydzieli ją z zadania nr 4 ze względu na rzadkość występowania w przetargach, przez co niewielka ilość zamawiających posiada ją w swoim asortymencie?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

54. Zadanie 4, pozycja 14 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°
- 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
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

55. Zadanie 4, pozycja 14 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°
- 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
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

56. Zadanie 4, pozycja 16 – Czy zamawiający odstąpi od parametru stosowania rękojeści w środowisku MRI (oświadczenie)?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

57. Zadanie 4, pozycja 17 – Czy zamawiający odstąpi od parametru stosowania łyżki w środowisku MRI (oświadczenie)?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

58. Zadanie 4, pozycja 19 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu we wszystkich wymaganych rozmiarach, lecz bez wrozmiaru 0 (łyżki McIntosh)?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

59. Zadanie 4, pozycja 20 – Czy zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650 ml?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

60. Zadanie 4, pozycja 21 – Czy zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650 ml?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

61. Zadanie 4, pozycja 22 – Czy zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

62. Zadanie 4, pozycja 22 – Czy zamawiający dopuści resuscytator zalecany dla pacjentów o wadze 10-30 kg?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

63. Zadanie 4, pozycja 23 – Czy zamawiający dopuści resuscytator zalecany dla pacjentów o wadze poniżej 10kg?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

64. Zadanie 4, pozycje 20, 21, 22, 23 – Czy zamawiający dopuści resuscytator do sterylizacji w autoklawie przez 5 min w 134 stopniach lub 15 min w 121 stopniach?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

65. Zadanie 4, pozycje 21, 22, 23 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z zastawką PEEP dołączaną osobno ?

Odpowiedź: Zamawiający po konsultacji z użytkownikiem pozostaje przy wymaganiach określonych w SIWZ.

Piotr Kucharski

[Signature]
DYREKTOR
mgr ANDRZEJ GRUZA