



Misja zakładu:

„Otwarci na zmiany, szanując tradycję, zapewniamy wysoką jakość opieki medycznej i wrażliwość na problemy naszych pacjentów.”

WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym bez negocjacji na „Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego do anestezjologii dla SPZOZ w Krotoszynie ” Nr sprawy: DG/1/24/22

Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia swz

Zapytania do SWZ i projektu umowy:

1 Pytanie:

Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 1 dopuści:
dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 7,5 FR (światła 16G/18G) o długości 16cm. W zestawie ponadto: bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, system BLS minimalizujący wypływ krwi oraz ryzyko powstania zatoru powietrznego, nitinolowa prowadnica całkowicie odporna na złamanie, bezpieczny skalpel, adapter do przetwornika ciśnienia, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG do dokładnego umieszczania końcówki cewnika, strzykawka 5ml, rozszerzacz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2 Pytanie:

Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 2 dopuści:
trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 7,5 FR (światła 14G/18G/18G) o długości 16cm. W zestawie ponadto: bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, system BLS minimalizujący wypływ krwi oraz ryzyko powstania zatoru powietrznego, nitinolowa prowadnica całkowicie odporna na złamanie, bezpieczny skalpel, adapter do przetwornika ciśnienia, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG do dokładnego umieszczania końcówki cewnika, strzykawka 5ml, rozszerzacz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3 Pytanie:

Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 3 dopuści:
czterkanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 8,5 FR (światła 16G/14G/18G/18G) o długości 16cm. W zestawie ponadto: bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, system BLS minimalizujący wypływ krwi oraz ryzyko powstania zatoru powietrznego, nitinolowa prowadnica całkowicie odporna na złamanie, bezpieczny skalpel, adapter do przetwornika ciśnienia, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG do dokładnego umieszczania końcówki cewnika, strzykawka 5ml, rozszerzacz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

4 Pytanie:

Pakiet 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 1 dopuści:
Iglę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Rozmiary 23gx35mm, 22Gx50mm, 21Gx85mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5 Pytanie:**Pakiet 9**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 2 dopuści:

cewnik do stymulacji nerwów obwodowych posiadający właściwości zarówno stymulujące jak i echogeniczne dzięki pokryciu cienką warstwą srebra wzdłuż całej długości cewnika. Długość cewnika :50cm.Stała średnica wewnętrzna:0.4mm. Zewnętrzna średnica: 20G. Opór elektryczny: poniżej 20 om. W skład zestawu wchodzi: igła do stymulacji o długości 100 mm i grubości G18 ścięta pod kątem 30 stopni,cewnik stymulujący, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22μ, transparentny opatrunek Dermafilm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

6 Pytanie:**Pakiet 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści

Przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu (odpowiednik materiału izoprenowego) oraz ogranicznik przepływu typu kapilarnego znajdującego się na dystalnej części , zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Zbiornik elastomerowy umieszczony na przewodnicy. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii- zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta sposobie. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonemu na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b, objętość nominalna 275 ml,l; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h i czas pracy 50 h. Sterylne, jednorazowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

7 Pytanie:**Pakiet nr 2, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną 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 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, przewodnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylne z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

8 Pytanie:**Pakiet nr 2, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm 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, przewodnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylne z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9 Pytanie:**Pakiet nr 2, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10 Pytanie:

Pakiet nr 5 pozycja 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny resuscytator jednopacjentowy dla dorosłych o następujących parametrach :

- Worek wykonany z tworzywa sztucznego SEBS
- Objętość worka 1547 ml, objętość oddechowa 1000 ml
- Możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy
- Zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O z możliwością blokady
- Pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym
- Rezerwuuar tlenu o objętości 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaniu oddechowej oraz dren tlenowy o dł 2,15
- Maski twarzowe z powietrznym mankietem dla dorosłego
- Produkt bez ftalanów
- Możliwość warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11 Pytanie:

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 7 ust. 1** wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 1 wskazał: „W przypadku zwłoki w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 1% wartości zamówionego towaru, jednak nie mniej niż 50,00 zł, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony umową.”

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie **1%** za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości **1%** za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „*W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną*”

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 1 wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 0,5 % wartości zamówionego towaru

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Kara umowna ma również pełni funkcję stymulacyjną należytego wykonania umowy, więc nie może mieć charakteru jedynie rekompensującego stratę. Ponadto miarkowanie kar umownych pozostaje domeną sądów, więc na tym etapie, proponowane zmiany są niezasadne.

12 Pytanie:

Pytanie do zadania 8 poz.1

Prosimy o dopuszczenie wg opisu: jednorazowa łyżka światłowodowa, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna – redukująca powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem z PP –światłowód

obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki – dłuższy ogonek – zapobiega kontaktowi łyżki z ręką. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Rozmiary Macintosh 1-5.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

13 Pytanie:

Pytanie do zadania 8 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie wg opisu: jednorazowa łyżka, ze stopu stali nierdzewnej, nie magnetycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodnie z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękocyfki za pomocą metalowego elementu, doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osłonięte jest w bezbarwnym płaszczu akrylowym, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dające użytkownikowi pewność świecenia światłowodu w trakcie intubacji. Na łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa producenta.

Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4 Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

14 Pytanie:

Pytanie do zadania 8 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie wg opisu: rękocyfka do laryngoskopu, jednorazowa z wytrzymałego plastiku w kolorze zielonym, ułatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękocyfka kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja). Rękocyfka z zapewniającymi pewny chwyt, teksturowany uchwyt, ergonomicznie zaprojektowane uchwyty na palce dla wygody i łatwości użytkowania (cztery poprzeczne frezy na palce) zakończona czopem/ pinem z ze stali nierdzewnej, zbudowany tak aby wytrzymać siłę intubacji. Rękocyfka z wbudowanym źródłem światła -dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękocyfka stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła. Termin ważności min. 3lata. Zawiera nie 2 baterie alkaliczne AAA. Średnica laryngoskopu 2,8cm, długość 12cm, waga 73 g. Pakowanie folia-folia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

15 Pytanie:

Ad par 11. ust. 6 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

„Wykonawca zapoznał się z sytuacją finansową Zamawiającego, w szczególności z rachunkiem zysku i strat oraz bilansem, w związku z powyższym zrzeka się prawa do wstrzymywania dostaw na wypadek opóźnienia z płatnościami, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie należności za dostarczony towar przekracza 60 dni.”

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

16 Pytanie:

Pakiet 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pompy elastomerowej do podaży leków jednorazowego użytku zapewniający ciągły przepływ leku przez 48 h przy nominalnej objętości 275 ml; prędkość podaży 5 ml/h. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Twarda obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna: 335 ml. Filtr cząsteczkowy 5µm. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przed promieniowaniem UV. Dren z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

17 Pytanie:**Pakiet 10**

Czy pompa elastomerowa powinna być wyposażona w długi dren, o długości co najmniej 125cm który umożliwia duży komfort ruchowy pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18 Pytanie:**Pakiet 10**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren powinny chronić leki światłoczułe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19 Pytanie:**Pytania do pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 1 poz. 1 zaoferowania rurek intubacyjnych z mankietem niskociśnieniowym wykonanych z medycznego PCV o niskiej zawartości alergenów, nie zawiera lateksu, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego czarnego ringu wokół całego obwodu rurki (doskonale widoczne oznaczenie wskazujące głębokość wprowadzenia / sugerowany marker strun głosowych), minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie rurki, doskonale widoczna linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, niebieski balonik kontrolny, sterylna, w rozmiarach od 5,0 do nr 10,0 co pół. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20 Pytanie:**Pytania do pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 1 poz. 2 zaoferowania rurek intubacyjnych bez mankieta wykonanych z medycznego PCV o niskiej zawartości alergenów, nie zawiera lateksu skalowana jednostronnie co 1 cm, doskonale widoczna linia RTG na całej długości rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, z czarnym znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki na zakończeniu rurki (dla roz 2,0-6,5), sterylna, w rozmiarach od nr 2,5 do 4,5 co pół. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21 Pytanie:**Pytania do pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 1 poz. 3 zaoferowania rurek intubacyjnych zbrojonych z mankietem wykonanych z medycznego PCV o niskiej zawartości alergenów, nie zawiera lateksu, niebieski balonik kontrolny, minimum 2 rozmiary na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, z ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego czarnego ringu wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w Rtg, skalowana co 1 cm, w rozmiarach od 6,0 do 9,0 co pół.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

22 Pytanie:**Pytania do pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 1 poz. 17 aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały zmrożoną powierzchnię (tzw. aksamitna) i odpowiednią miękkość, która gwarantuje łatwe wprowadzanie przez rurkę dotchawiczną oraz czy w celu bezpieczeństwa i pełnej identyfikacji wyrobu medycznego, zarówno w trakcie jak i po zakończonej procedurze użytkowania, proponowane cewniki do odsysania powinny posiadać poza kolorystycznym, międzynarodowym kodem rozmiaru, także numeryczne oznaczenie rozmiar na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23 Pytanie:**Pytania do pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 1 poz. 18 aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały zmrożoną powierzchnię (tzw. aksamitna) i odpowiednią miękkość, która gwarantuje łatwe wprowadzanie przez rurkę dotchawiczną oraz czy w celu bezpieczeństwa i pełnej identyfikacji wyrobu medycznego, zarówno w trakcie jak i po zakończonej procedurze użytkowania, proponowane cewniki do odsysania powinny posiadać poza kolorystycznym, międzynarodowym kodem rozmiaru, także numeryczne oznaczenie rozmiar na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24 Pytanie:

Pytania do pakietu nr 11

1. Czy Zamawiający dopuści poniższe rozwiązanie w zakresie pakietu nr 11 poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia, ze sterylnym łącznikiem, umożliwiającym podłączenie do dozownika tlenowego, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wásów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

25 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści poniższe rozwiązanie w zakresie pakietu nr 11 poz. 1

Zamknięty system do nawilżania o pojemności 325 ml napełniony jałową, apirogeną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiający prowadzenie długotrwałej inhalacji powyżej 70 dni, posiadające potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności systemu oryginalną deklaracją producenta dołączoną do oferty. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

26 Pytanie:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Vide §5 ust. 2 umowy, gdzie wskazana jest alternatywa.

27 Pytanie:

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od ich zgłoszenia na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Uznanie bądź nie uznanie, nie ma wpływu na obowiązek dostarczenia przedmiotu wolnego od wad. Ewentualnie w razie niezasadności reklamacji, wykonawca będzie miał prawo domagania się wynagrodzenia za dostawę ponowną.

28 Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §5 ust. 8 oraz § 7 ust 1-2:

8. Niewywiązanie się Wykonawcy z któregośkolwiek ze zobowiązań określonych w § 5 ust. 9 poprzez brak umieszczenia wymaganych umową danych, upoważnia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną w wysokości **50,00 zł**, za każdy przypadek naruszenia postanowień umowy.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

Rola kar umownych jest również stymulowanie wykonawców do należytego wykonania umowy, a miarkowanie kar umownych należy do ewentualnej kognicji sądów.

W przypadku zwłoki w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówionego towaru, jednak nie mniej niż 25,00 zł, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony umową i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Rola kar umownych jest również stymulowanie wykonawców do należytego wykonania umowy, a miarkowanie kar umownych należy do ewentualnej kognicji sądów.

W przypadku zwłoki w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zareklamowanego towaru, jednak nie mniej niż 75,00 zł, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową i nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru, którego dotyczy opóźnienie.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Rola kar umownych jest również stymulowanie wykonawców do należytego wykonania umowy, a miarkowanie kar umownych należy do ewentualnej kognicji sądów.

29 Pytanie:

Pytania do pakietu 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający, mając na względzie zasadę konkurencyjności, oraz z uwagi na kryteria oceny ofert gdzie cena stanowi 60% a termin dostawy 40%, dopuści port o niewielkich różnicach technicznych lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice podane w nawiasach:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny (**port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu)** z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 25,8x20,8x10,1mm (**podstawa portu 26,7mm, wysokość 12,1mm**) i wadze 5,5g (**4,9g- port lżejszy, większy komfort użytkowania dla pacjenta**), objętość wypełnienia 0,4ml (**0,52ml**). Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm (**oferujemy cenik 6F- 1,3mm x 2,1mm, lub 8F 1,6mm x 2,6mm do wyboru przez Zamawiającego**) -o długości 60 cm (**63cm**) Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewódnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml.(**zestaw: mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , przewodnica**) Port odporny na ciśnienie do 325PSI (**300psi**) . Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona (**patent- prosimy o dopuszczenie portu bez bańki Raulersona**).W zestawie paszport w języku polskim.

Odpowiedź: Wymagana jest komora wykonana z tytanu - zgodnie z SWZ.

30 Pytanie:

Pytania do pakietu 6

Pytanie 2

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie.

Zamawiający ma prawo określić przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający jego potrzeby i aby uzyskać oczekiwany efekt, nawet jeśli wyklucza to możliwość dopuszczenia do realizacji zamówienia wszystkich wykonawców działających na rynku. Prawem zamawiającego jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, którego realizacja zaspokoi w najszerszym kontekście określone potrzeby społeczne. Zamawiający musi jednak uzasadnić swoje obiektywne potrzeby.

Wykonawca starał się obiektywnie porównać wszystkie parametry, Zamawiający udzielając odpowiedzi negatywnej w odpowiedziach powinien uzasadnić swoje potrzeby własne w oparciu o ocenę obiektywną. Niezależnie od swoich własnych wartościowań w tym zakresie. Dlatego prosimy o obiektywne wyjaśnienie powodu odrzucenia w oparciu o pewne ustalenia o charakterze arbitralnym wynikające z przyjmowanego systemu wartości czy też wzorców porównawczych , a nie tylko w oparciu o chęć samego posiadania.

Odpowiedź: Zamawiający wymagał w OPZ port naczyniowy z tytanową komorą. Produkt zaoferowany przez Wykonawcę jest wykonany z innego tworzywa.

31 Pytanie:

Pakiet 1, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurki ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

32 Pytanie:

Pakiet 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze CH6?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

33 Pytanie:

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły typu Quinke Standard?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

34 Pytanie:

Pakiet 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

35 Pytanie:

Pakiet 7, pozycja 4-6,8-9

Czy Zamawiający dopuści igły z prowadnicą 34mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

36 Pytanie:

Pakiet 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igły 22Gx90mm bez prowadnicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

37 Pytanie:

Pakiet 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

38 Pytanie:

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora dla dorosłych z workiem 1,5 L o teksturowanej powierzchni zapewniający lepszy chwyt, wyposażony w uchwyt umożliwiający obsługę jedną ręką, z drenem o długości 3 m oraz z maską przezroczystą z miękką poduszką anatomiczną zapewniające lepsze dopasowanie w rozmiarze 5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39 Pytanie:

Pytanie 1 – dotyczy §7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 1% wartości brutto zareklamowanego towaru, jednak nie mniej niż 50,00 zł za każdy oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową?

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Kara umowna pełni również funkcję stymulującą wykonawcę do należytego wykonania umowy, stąd jej charakter nie może być postrzegany jako jedynie kompensacja szkody rzeczywistej.

40 Pytanie:

Pakiet 1, poz. 7-15

Czy zamawiający wydzieli poz.715 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.

41 Pytanie:

Pakiet nr 1 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści asortyment zawierający niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

42 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonany z materiału PE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

43 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość przedłużki 15 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

44 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 22F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

45 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 15M?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik rozciągliwy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

47 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wykonany z materiału PE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

48 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 22F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

49 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 15M?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

50 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5g, przestrzeń martwa 70ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

51 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂₀, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

52 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń

martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

53 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

54 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

55 Pytanie:

Pakiet nr 3 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5g, przestrzeń martwa 70ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

56 Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści oznakowanie numeru seryjnego na górze łyżki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57 Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

58 Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści termin przydatności do użytku min. 3 lata? Wyroby medyczne nie mogą posiadać nieograniczonego terminu przydatności do użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59 Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści rękojeści z terminem przydatności 5 lat?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60 Pytanie:

Pytanie do zadania nr 8 pyt. 1

Czy Zamawiający wymaga łyżek o poniższych parametrach: łyżki do laryngoskopu ze światłem LED, nieodkształcająca się - wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu. Kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Posiadająca haczyk zapobiegający dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu, z zatrzaskiem kulkowym typu "click". Plastikowa podstawa z wytłoczonym rodzajem i rozmiarem łyżki. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym.

Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), pakowanie folia-folia. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do min. 3 lata. Łyżki Macintosh o rozmiarach 0;1;2;3;5;4;5, Miller 00;0;1;2;3;4;5. W załączeniu ulotka.

MILLER



MACINTOSH



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza łyżkę Macintosh o powyższych parametrach.

61 Pytanie:

Pytanie 2 do zadania 8 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenia rękojeści jednorazowych . Rękojeść jednorazowego użytku, niemagnetyczna , z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła. Wbudowane źródło światła - żarówkę LED dla doskonałego oświetlenia, przy wyjściu 11000 luksów mierzone 2 cm od żarówki . Kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja) W zestawie „rękojeści” zamontowana alkaliczna bateria guzikowa, którą w łatwy i prosty sposób można wyjąć przed utylizacją. Pakowana w folii.

Bez latexu.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

62 Pytanie:

Pytanie 3 do zadanie 12 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo II

Układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samonapełniającą się komorą. Układ oddechowy do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula) o długości 185 cm. Odcinek wdechowy podgrzewany

wyposażony w zatopioną grzałkę w ściankach układu oddechowego eliminujący skropliny w układzie w drenie z wbudowanym czujnikiem temperatury oraz zintegrowany ruchomy klips do mocowania. Przepływ gazów w zakresie 2 - 80 L/min.

Zakończenie układu wykonane z elastycznej końcówki, zapewniające prawidłowe podłączenie do kaniul nosowych i interfejsu do tracheostomii. Układ zapewniający pracę w zakresie przepływów 2 - 80 L/min. W zależności od wyboru rodzaju trybu pracy urządzenia. Komplet zawiera adapter z komorą nawilżacza z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą pływak zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Komora wyposażona w osłonę anty oparzeniową, oraz specjalny uchwyt do demontażu z urządzenia. Komora wyposażona w nakłuwacz z odpowietrznikiem, oraz wskaźnik poboru wody. Układ oddechowy wraz z adapterem i komorą tworzy komplet tzn. znajdują się w jednym opakowaniu. Na opakowaniu czytelna data produkcji.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

63 Pytanie:

Pytanie nr 2 do zadania 8 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo II

Kaniuła donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi Kaniuła wyposażona jest w regulowany pasek zakładany na głowę, umożliwiającą zamocowanie kaniuli na twarzy pacjenta. rozmiar S (przepływ gazów 10-50 L/min) rozmiar M (przepływ gazów 10-80 L/min) rozmiar L (przepływ gazów 10-80 L/min)

Produkt zalecany do użytku przez 14 dni

Okres przydatności: 3 lata od momentu produkcji

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

64 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 3 dopuści równoważny Filtr do respiratora, oddechowy, mechaniczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 92ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

65 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 3 Filtr do respiratora, oddechowy, mechaniczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, wymaga typowego filtra mechanicznego HEPA z harmonijkową warstwą filtrującą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

66 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 3 dopuści jako filtr równoważny:

Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne, hydrofobowe, o wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,99999% i wirusowej powyżej 99,99999%, skuteczność nawilżania min. 37 mg / L H₂O przy VT=500ml
pojemność oddechowa 150-1500ml,
przestrzeń martwa 18 ml,
waga 28 g,
złącza proste: 22M-15F/22F-15M,
z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym,
przezroczysta obudowa filtra
nie zawiera latexu, pcv, ftalanów w tym DEHP,
sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

67 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 4 dopuści równoważny Filtr do respiratora, oddechowy, elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 20ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

68 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 16-18 dopuści cewniki o gładkiej, atraumatycznej powierzchni, „niezmrożonej”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

69 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 18 dopuści cewniki o dł. 50cm?

16	Cewnik do odsysania o powierzchni zmrożonej ch 4 długość 40 cm
17	Cewnik do odsysania o powierzchni zmrożonej ch 6, ch 8, ch 10, długość 40 - 50 cm
18	Cewnik do odsysania o powierzchni zmrożonej ch 12, ch 14, ch 16, ch 18, ch 20 długość 60 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem

DYREKTOR
SPZOZ W KROTOSZYNIE
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski

Krotoszyn, dnia 13.07.2022r.