

Wałbrzych, dnia 18.04.2025r.

DZPZ-530-Zp/12/PN/25

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych dla oddziałów szpitalnych – Zp/12/PN/25

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści:

Prowadnica do trudnej intubacji :

- jednorazowego użytku,
- sterylna,
- w rozmiarze do wyboru : 5-20 mm
- elastyczna, wzmocniona na całej długości,
- zagięty koniec ułatwia wprowadzenie,
- długość. 85cm
- skalowana w centymetrach,
- pozbawiona lateksu i ftalanów.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rozmiarów 3,3 i 5,0 oraz długości min. 60cm i min. 80 cm.

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 23

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły z jedną 20mm długością pobieranego biopsatu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga: możliwość ustawienia długości pobieranego biopsatu na 15 lub 22 mm.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający wymaga odzieży wykonanej z tkaniny bawełniano-poliestrowej o składzie: 48% bawełna, 52% poliestr o gramaturze 170 g/m2 ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści odzież w czterech następujących kolorach: biały, niebieski, różowy, granatowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści bluzy damskie zapinane na napy, z dekoltem w serek; spodnie lekko zwężane, na gumę oraz troki do regulowania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga: garsonka - góra , na stojce lub bez, pod szyję lub z dekoltem w serek, na zamek lub napy, trzy kieszenie, krótki rękaw. Spodnie- proste z kieszeniami, rozporek na zamek, lub z gumką w pasie i dopuszcza troki do regulowania

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 22

Zamawiający wymaga określonych granicznych parametrów, takich jak skład. Wiele firm deklaruje powyższe parametry w zależności od wymogów Zamawiającego, aby pozyskać zamówienie. Tylko na podstawie kart technicznych wystawionych przez producenta tkaniny, Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zaoferowane parametry.

Czy Zamawiający, w związku z powyższym, wymaga załączenia do oferty karty technicznej wystawionej przez producenta tkaniny, która potwierdza skład tkaniny?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający, aby mieć pewność, że zaoferowana odzież jest najwyższej jakości, wymaga załączenia do oferty lub na wezwanie certyfikatu na wyrób gotowy potwierdzający zgodność z normą CEN/TS 14237 Tabela 9 wystawionego przez niezależne laboratorium badawcze?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający, aby mieć pewność co do jakości pozostałych materiałów użytych przy produkcji odzieży, wymaga załączenia do oferty certyfikatów Oeko-Tex Standard 100 na tkaninę, zamki i springi? Wszystkie dodatki krawieckie powinny być wysokiej jakości i posiadać certyfikaty Oeko-Tex Standard 100.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 22

Zamawiający w Pakiecie 22 złożył zapotrzebowanie na odzież roboczą. Odzież robocza nie jest wyrobem medycznym, nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyrobu medycznego dla odzieży z Pakietu nr 22?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 22

Zwracamy się z prośbą o modyfikację oceny jakościowej dla Pakietu nr 22. Ubrania fasonowe wymagają czasu na odszycie zgodnie ze specyfikacją rozmiarowo-kolorystyczną. Prosimy o modyfikację na przykład jak poniżej:

- do 10 dni roboczych – 40 pkt.;
- do 14 dni roboczych – 20 pkt.;
- do 18 dni roboczych – 0 pkt.

Odp. Zamawiający dokonał zmiany treści SWZ. Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 12 dni roboczych – 40 pkt, 13-14 dni roboczych – 20 pkt, 15-16 dni roboczych 0 pkt.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze- prosta intuicyjna obsługa - aktywacja nakłuwacza/ igły poprzez docisnięcie do opuszka palca?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

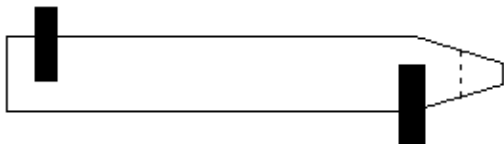
Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za nakłuwacze pakowane a 200 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody



- Sterylna, jednorazowego użytku
- Wykonana z mocnej przezroczystej folii PE (0,05mm, 50g/m2), z nieprzemakalnymi taśmami do mocowania (2 cm x 17 cm) na końcach, na jednym końcu perforowana końcówka do ewentualnego odcięcia, na drugim końcu kołnierz ułatwiający włożenie kabli do pokrowca
- Złożona teleskopowo

- Opakowanie a'lszt. typu folia-papier, opakowanie pośrednie folia, karton transportowy
- Wyposażona w kartonik z oznakowaniem kierunku rozwijania osłony
- Trzy naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Brak 4 etykiet (zgodnie z opisem w SWZ) i nie podano długości i szerokości osłony.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza sterylizacji tlenkiem etylenu. Zgodnie z opisem SWZ, Zamawiający wymaga sterylizacji radiacyjnie.

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 1 op = 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści wszystkie maski owalne?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga masek 0-2 o kształcie okrągłym.

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych z maskami 4 i/lub 5?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z maskami 2 i/lub 3?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla noworodków z maskami 0 i/lub 1?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści przewód tlenowy o długości 2,1 m?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 21 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści zawór bezpieczeństwa na poziomie 40 cm H₂O w wersji dziecięcej i niemowlęcej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o martwej przestrzeni na poziomie 7 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o oporze na wdechu i wydechu <5 cm H₂O przy 50 LPM?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych >33 kg o objętości worka 1630 ml, objętość rezerwuaru 2000ml, objętość wyrzutowa 800 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych o masie >33 kg, o objętości worka 1630 ml, objętość rezerwuaru 2500ml, objętość wyrzutowa 800 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie od 10 kg do 33 kg, o objętości worka 680 ml, objętość rezerwuaru 1600ml, objętość wyrzutowa 350 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie od 10 kg do 33 kg, o objętości worka 680 ml, objętość rezerwuaru 2000ml, objętość wyrzutowa 350 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie od 10 kg do 33 kg, o objętości worka 680 ml, objętość rezerwuaru 2500ml, objętość wyrzutowa 350 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla noworodków o masie <10 kg, o objętości worka 250 ml, objętość rezerwuaru 600ml, objętość wyrzutowa 100 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla noworodków o masie <10 kg, o objętości worka 250 ml, objętość rezerwuaru 1000ml, objętość wyrzutowa 100 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt o masie <10 kg, o objętości worka 340 ml, objętość rezerwuaru 1600ml, objętość wyrzutowa 150 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt o masie <10 kg, o objętości worka 340 ml, objętość rezerwuaru 1000ml, objętość wyrzutowa 150 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji w opakowaniu papier-folia?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, jeżeli prowadnica nie jest umieszczona bezpośrednio w sztywnym futerale. Opakowanie folia-papier ma stanowić opakowanie zewnętrzne futerału z prowadnicą.

Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez wzmocnionego trzonu cewnika?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga wzmocnionego trzonu cewnika.

Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki z końcówką Dufour dostępne w rozmiarach CH 18, 20, 22 i 24, cewniki z końcówką Couvelaire dostępne w rozmiarach CH 18, 20, 22 i 24, oraz cewniki z końcówką Nelaton w rozmiarach CH 16, 18, 20, 22, 24?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 dotyczy pakietu nr 11

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że wymagania opisane pod pakietem nie dotyczą przedmiotu zamówienia tj. zestawu do lewatywy.

Odp. Zamawiający potwierdza, że wymagania pod tabelą nie dotyczą pakietu nr 11. Zamawiający zmieni treść SWZ.

Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do lewatywy sterylnego?

Odp. Zamawiający nie oczekuje sterylnego zestawu do lewatyw.

Pytanie nr 40 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane a'90szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki o średnicy dna 27ml, i średnicy górnej krawędzi 39mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 1400 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43 dotyczy pakietu nr 1

W sytuacji, w której Zamawiający nie dopuści wyceny za opakowanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23G- igła i głębokość nakłucia 2,0 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 21G- igła i głębokość nakłucia 1,8 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga: 21 G-igła: 2,4 mm – głębokość nakłucia.

Pytanie nr 46 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz aktywowany kontaktowo poprzez przyciśnięcie nakłuwacza do miejsca nakłucia? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47 dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści resuscytatory o następujących parametrach:

W skład zestawu wchodzi:

- resuscytator
- maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem
- rezerwuuar tlenu
- przewód tlenowy
 - Worek samorozprężalny
 - Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiając pewny chwyt
 - Konstrukcja umożliwiającą zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu
 - Zastawki wykonane z silikonu
 - Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu
 - Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta
 - Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta
 - Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych
 - Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia
 - Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M
 - Nie zawiera lateksu
 - Nie zawiera ftalanów
 - Jednorazowego użytku
 - Niesterylne
 - Termin ważności: 3 lata
 - Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik

	Noworodek / Niemowlę (Neonate / Infant)	Dziecko (Child)	Dorosły (Adult)
REF	PMRA01S (INFANT)	PMRA01M (PEDIATRIC)	PMRA01L (ADULT)
Masa ciała	≤10 kg	10 kg ~ 33 kg	>33 kg
Rozmiar maski *	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥20 ml	≥150 ml	≥600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 48 dotyczy pakietu nr 12

Czy zamawiający dopuści kieliszki o średnicy dna 27mm, górna krawędź 3,8cm, pakowane po 80 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone niesilikonowane?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurek wykonanych z medycznej odmiany silikonowanego PCV.

Pytanie nr 50 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z prowadnicą proste, nie wyprofilowane, w opakowaniu folia-papier?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki wyprofilowanej w opakowaniu o profilu ułatwiającym zachowanie pamięci kształtu rurki z prowadnicą.

Pytanie nr 51 dotyczy pakietu nr 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozm. 5.5 z mankietem o średnicy 13mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga mankietu o średnicy 19-20 mm.

Pytanie nr 52 dotyczy pakietu nr 20 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozm. 6.0 i 6.5 z mankietem o średnicy 17mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga mankietu o średnicy 19-20 mm.

Pytanie nr 53 dotyczy pakietu nr 20 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozm. 7.00, 7.50, 8.00 z mankietem o średnicy 21mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga innych średnic mankietów.

Pytanie nr 54 dotyczy pakietu nr 20 poz. 8, 9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozm. 8.50, 9.0 z mankietem o średnicy 24mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga innych średnic mankietów.

Pytanie nr 55 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojne ze skalą głębokości od 14cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeżeli spełnią wszystkie pozostałe parametry.

Pytanie nr 56 dotyczy pakietu nr 20 poz. 2-4

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojne ze skalą głębokości od 16cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurek ze skalą głębokości od 15 cm dla pozycji 2-3.

Pytanie nr 57 dotyczy pakietu nr 20 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojne ze skalą głębokości od 18cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurek ze skalą głębokości od 17 cm dla pozycji 5.

Pytanie nr 58 dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści następujący zestaw:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m²:

- 1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 100 cm x 100 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 25cm x 25cm, wyposażona w dwa sztywniki do formowania serwety na głowie
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59 dotyczy pakietu nr 2

Czy zamawiający dopuści prowadnice z plastikowym elementem zabezpieczającym zagiętą końcówkę prowadnicy (zamiast futerału), ze śladową ilością ftalanów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga prowadnicy bez zawartości ftalanów i w sztywnym futerale ze względu na sposób przechowywania.

Pytanie nr 60 dotyczy pakietu nr 15

Czy zamawiający dopuści podkład o parametrach:

- Wykonany z pulpy laminowanej
- Gramatura: 23 gr (papier) + 10 gr (folia)
- Szerokość rolki 50cm lub 58cm
- Długość rolki 50m
- Perforacja co 38 cm
- Miękki
- Wodoodporny
- Miękki, wodoodporny, chłonny, wytrzymały
- Dostępne kolory: biały, niebieski, zielony
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 dotyczy pakietu nr 16 poz. 1

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV dla dorosłych >40kg, wyrównujący siłę uciśnięć poj. 1650ml w zestawie z:

- Rezerwuarem tlenu 2000 ml,
- Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m
- Maską twarzową 5
- Zawór ciśnieniowy 60cmH₂O
- Temperatura pracy między -18 st. C a +50 st. C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 62 dotyczy pakietu nr 16 poz. 2

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV dla dzieci 10-30kg, wyrównujący siłę uciśnięć poj. 550 ml w zestawie z:

- Rezerwuarem tlenu 1600 ml,
- Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m
- Maską twarzową 2
- Zawór ciśnieniowy 40cm H₂O
- Temperatura pracy między -18 st. C a +50 st. C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 63 dotyczy pakietu nr 16 poz. 3

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV dla dzieci/niemowląt ≤ 10kg, wyrównujący siłę uciśnięć poj. 280 ml w zestawie z:

- Rezerwuarem tlenu 1600 ml,
- Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m
- Maską twarzową 1
- Zawór ciśnieniowy 40cmH₂O
- Temperatura pracy między -18 st. C a +50 st. C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 64 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 7501 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 dotyczy pakietu nr 12

W sytuacji, w której Zamawiający nie dopuści wyceny za opakowanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67 dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści - Wymazówka z tworzywa z wacikiem wiskozowym, wyrób jałowy, nietoksyczny, wymazówka w próbówce transportowej, uszczelniona etykietą celem zabezpieczenia przed utratą sterylności?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza z uwagi na brak opakowania jednostkowego folia - papier dodatkowo zabezpieczającego próbkę przed otwarciem i utratą sterylności. Opis niezgodny z SWZ.

Pytanie nr 68 dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuści Rurkę intubacyjną firmy RUSCH z medycznego PCV, zbrojoną z prowadnicą, wyprofilowana-kształt Magill, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna.

W rozmiarach:

- średnica mankieta 21 mm - rozm. 5.0, skala głębokości od 18 cm,
- średnica mankieta 21 mm- rozm. 5.5, skala głębokości od 18 cm,
- średnica mankieta 25 mm- rozm. 6.0, skala głębokości od 18 cm,
- średnica mankieta 25 mm- rozm. 6.5, skala głębokości od 18 cm,
- średnica mankieta 28 mm- rozm. 7.0, skala głębokości od 19 cm,
- średnica mankieta 28 mm- rozm. 7.5, skala głębokości od 19 cm,
- średnica mankieta 31 mm- rozm. 8.0, skala głębokości od 19 cm,
- średnica mankieta 31 mm- rozm. 8.5, skala głębokości od 20 cm,
- średnica mankieta 35 mm- rozm. 9.0, skala głębokości od 21 cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga rurek o innych parametrach, m. in. średnicy mankieta i skali głębokości.

Pytanie nr 69 dotyczy zapisów SWZ rozdz. VIII pkt. 4 Przedmiotowe środki dowodowe

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie folderów/katalogów wystawionych przez producenta lub importera na potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów.

Odp. Wykonawca nie wskazał, którego pakietu dotyczy pytanie. W związku z tym, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi.

Pytanie nr 70 dotyczy pakietu nr 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie podkładów medycznych jednorazowych w rolce. Wykonany z jednej warstwy papieru o gramaturze 21g/m² oraz jednej warstwy folii PE o gramaturze 6 g/m²; wymiary 50cm x 50m, perforacja co 38cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 dotyczy pakietu nr 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie podkładów medycznych jednorazowych w rolce. Wykonany z dwóch warstw papieru o łącznej gramaturze 32g/m² oraz jednej warstwy folii PE o gramaturze 6 g/m²; wymiary 50cm x 50m, perforacja co 38cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72 dotyczy pakietu nr 15 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie podkładow medycznych jednorazowych w rolce. Wykonany z dwóch warstw papieru o łącznej gramaturze 32g/m²; wymiary 50cm x 50m, perforacja co 38cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73 dotyczy pakietu nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszków do leków jednorazowego użytku o pojemności 25 ml.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga kieliszków o pojemności 30 ml z podziałką (co 5 ml).

Pytanie nr 74 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiaru do 5, oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta, atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 5, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 75 dotyczy pakietu nr 20 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiaru 5.5, oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 5.5; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 5.5, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 76 dotyczy pakietu nr 20 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 6,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 6,0, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania,

aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 77 dotyczy pakietu nr 20 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 6.5; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 6.5; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 6.5, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 78 dotyczy pakietu nr 20 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 7.0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 7.0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 7.0, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 79 dotyczy pakietu nr 20 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 7.5; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 7.5; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 7.5, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 80 dotyczy pakietu nr 20 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 8.0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 8.0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona,

wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 8.0, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 81 dotyczy pakietu nr 20 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 8 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 8.5; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 8.5; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 8.5, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Pytanie nr 82 dotyczy pakietu nr 20 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 9 rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami dla rozmiaru 9.0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta rozmiaru 9.0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarze 9.0, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Rurka intubacyjna dostarczana z osobno zapakowaną jednorazową, sterylną, przewodnicą do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, aluminiowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z przewodnicą umieszczoną wewnątrz rurki.

Zatwierdził:
Zastępcą Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Adam Szkudlarek