

Nr sprawy 11/2024/TP

Bydgoszcz 02.04.2024 r.

strona internetowa prowadzonego postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym:

DOSTAWY SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH DO PODAŻY LEKÓW

Na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 – dalej „Pzp”) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Pakiet 4, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z PTFE?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 4, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z PUR o poniższych przepływach i rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 4, poz. 1-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu aby kaniule, koreczki oraz kraniki pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet 4, poz. 6



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 22 G, o przepływie :33 ml/ min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 4, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 20 G, o przepływie : 55 ml/ min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 4, poz.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 18 G, o przepływie : 85 ml/ min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 4, poz. 6-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej bez systemu kapilar?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 4, poz. 9-10

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego oraz kranika z przedłużaczem z możliwością podawania lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet 4, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie mini spika bez zastawki przeciwko wyciekaniu?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 10

Część nr 3, grupa I poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu uszczelniającego wykonaną z elastycznego PVC zapewniającą dużą elastyczność rurki, nie silikonową z oznaczeniem głębokości co 1 cm?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 11

Pakiet 3, grupa III, pozycje 1-11

Czy Zamawiający dopuści podwójny znacznik głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Pakiet 3, pozycje 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną wykonaną z teflonu (FEP), ściętą trójplaszczynowo?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 3, pozycje 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną 18 GA 1,3 x 45 o przepływie 90 ml/min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.



Pytanie nr 14

Pakiet 3, pozycje 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną o przepływie 142 ml/min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 15

Pakiet 3, pozycje 9

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną bezpieczną 18 GA 1,3 x 45 o przepływie 90 ml/min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet 3, pozycje 6,7,8

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną wyłącznie z plastikowym zatrzaskiem?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 3, pozycje 1-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza zgodnie z Rozdziałem III pkt. 5 SWZ wycenę za op. a'100 szt. jeśli po przeliczeniu, liczba sztuk danego asortymentu będzie zgodna z ilością wymaganą w formularzu cenowym.

Pytanie nr 18

Pakiet 3, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści koreczek do venflonu z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet 3, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści koreczek do venflonu w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 3, pozycje 13

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z pojemników

Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
Ostry kołec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
Szczelna zatyczka samozatrzaskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu)
Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
Wyrób niepirogenny
Jednorazowego użytku
Sterylizowany tlenkiem etylenu
Pakowanie: 1 sztuka/ papier-folia



Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 21

Dot. pakietu 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wszystkich pozycji w pakiecie 4 pochodzących od różnych producentów, ale należących do jednej grupy kapitałowej.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dot. pakietu 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do podaży kontrastu o długości 32mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Część nr 1, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania 72 H, pediatryczny o składzie: zamknięty system do odsysania 72H, łączniki 15mm Y, naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu, o parametrach:

- blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki
- bezzwrotny port do płukania cewnika
- przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem
- barwny kod rozmiaru cewnika oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku
- mocny przezroczysty mankiet zabezpieczający cewnik
- medyczny port do podawania leków w aerozolu
- cewnik z atraumatycznym końcem
- kolorowa podziałka centymetrowa
- bez lateksu, bez ftalanów
- jałowy
- rozmiary: CH5 (długość 32cm), CH6 (długość 32cm), CH7 (długość 32cm), CH8 (długość 36cm)

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Zamawiający wymaga obecność zastawki PEEP uszczelniającej cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniającej niezmiennie i stabilne warunki wentylacji.

Pytanie nr 24

Część nr 1, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°



- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przeplukiwania
- 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.

Pytanie nr 25

Część nr 1, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przeplukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przeplukiwania
- 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.

Pytanie nr 26

Część nr 1, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści dreny w rozmiarze CH24-CH25?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Część nr 1, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.

Pytanie nr 28

Część nr 1, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale pod warunkiem iż oferowany produkt spełnia pozostałe kryteria określone w SWZ.

Pytanie nr 29

Część nr 3, pozycja nr I (rurki intubacyjne, poz. 1-10)



Czy zamawiający dopuści rurki skalowane co 1cm, numerycznie co 2cm, z potrójnym znacznikiem głębokości?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30

Część nr 3, pozycja nr II (rurki intubacyjne, poz. 1-13)

Czy zamawiający dopuści rurki skalowane co 1cm, numerycznie co 2cm, ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31

Część nr 3, pozycja nr III (rurki intubacyjne zbrojone, poz. 1-11)

Czy zamawiający dopuści rurki ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32

Część nr 3, pozycja nr IV (prowadnica do rurek intubacyjnych, poz. 1-3)

Czy zamawiający dopuści wyrób ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju i UE normami? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę szpitala pediatrycznego Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 33

Część nr 3, pozycja nr IV (prowadnica do rurek intubacyjnych, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 6Fr przeznaczone do rurek o średnicy 2,5 – 4,0 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.

Pytanie nr 34

Część nr 3, pozycja nr IV (prowadnica do rurek intubacyjnych, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 10Fr przeznaczone do rurek o średnicy 4,0 – 6,0 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.



Pytanie nr 35

Część nr 3, pozycja nr IV (prowadnica do rurek intubacyjnych, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 10Fr przeznaczone do rurek o średnicy 5,5 – 10,0 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanego opisu przedmiotu zamówienia w SWZ.

Pytanie nr 36

Część nr 3, pozycja nr V

Czy zamawiający dopuści równoważne dwuczęściowe mocowanie rurki intubacyjnej, zapewnia bezpieczną jej stabilizację zapobiegając przypadkowej ekstubacji, wykonana z miękkiej pianki pokrytej przyjaznym dla skóry, antyodleżynowym materiałem, składa się z dwóch elementów: podkładki na kark i części stabilizującej rurkę, szybkie i wygodne zakładanie, możliwość indywidualnego cięcia – dopasowanie długości do pacjenta, wygodne zapięcie na rzep, otwór w opasce zapewniający nieruchomienie rurki, dodatkowy pasek z rzepem mocowany do rurki umożliwiający stabilizację opaski, rozmiar uniwersalny, nie wymaga użycia dodatkowych przyklepców, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Część nr 3, pozycja nr V

Czy zamawiający dopuści jednorazową, przyjazną dla skóry opaskę do mocowania rurki intubacyjnej o parametrach:

- Jednoczęściowa
- Szybkie i komfortowe założenie
- Możliwość indywidualnego cięcia – dopasowanie długości do pacjenta
- Możliwość wielokrotnej zmiany ułożenia rurki
- Wygodne mocowanie na rzep
- Otwór w opasce zapewniający unieruchomienie rurki
- Dodatkowy rzep samoprzylepny na rurkę intubacyjną umożliwiający jej zamocowanie do opaski
- Neutralne dla bakterii
- Jednorazowego użytku
- Pakowane pojedynczo
- Dostępne długości: 72cm lub 85cm

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38

Pakiet 4 Poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

22G- 0,9mm x 25 mm - przepływ 31ml/min.

22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min



20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 39

Pakiet 4 Poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Koreczka luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka. Reszta zgodna z SWZ.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Pakiet 5 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku.

22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 5 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku.

20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42

Część nr 4 poz. 1-5

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 1-5 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP, z koreczkiem domykany standardowo, z zastawką; w rozmiarze i przepływie odpowiednio: 0,9/25mm przepływ 36ml/min., 1,1/32mm przepływ 61ml/min., 1,3x32mm przepływ 90ml/min, 1,5/45mm przepływ 142ml/min., 1,7/45mm przepływ 200ml/min ?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Część nr 4 poz. 1-5

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 1-5 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP, z koreczkiem domykany standardowo, z zastawką; w rozmiarze i przepływie odpowiednio: 0,9/25mm przepływ 36ml/min., 1,1/32mm przepływ 56ml/min., 1,3x45mm przepływ 90ml/min, 1,5/45mm przepływ 142ml/min., 1,7/45mm przepływ 200ml/min ?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44

Część nr 4 poz. 6-8



Czy Zamawiający w Części 4 poz. 6-8 dopuści wycenę kaniuli dożylniej, bezpiecznej wykonanej z poliuretanu w rozm. 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min; 20G dł. 32mm.- przepływ 61ml/min; 18G dł. 32mm. - przepływ 105ml/min; z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, skrzydełka wyposażone w otwory, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia. Kaniula posiada wtopione paski radio cieniujące – 6 pasków RTG, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja oznaczenia rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności. Igła z automatycznym zabezpieczeniem plastikowym (zatrzaskiem) zapobiegającym zakłuciu?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45

Część nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 10 dopuści wycenę standardowego kranika z przedłużaczem, z optycznym indykatoem, z zawartością DEHP?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Część nr 4 poz. 11,12

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 11, 12 dopuści wycenę koreczków w opakowaniach x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza zgodnie z Rozdziałem III pkt. 5 SWZ wycenę za op. a'100 szt. jeśli po przeliczeniu, liczba sztuk danego asortymentu będzie zgodna z ilością wymaganą w formularzu cenowym.

Pytanie nr 47

Część nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 13 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego stosowania):

- ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczająca kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania);
- filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,01µm;
- port posiadający końcówkę luer-lock;
- korek portu;
- obsługiwany jedną ręką;
- posiadający zatyczkę zamykającą łącznik do pobierania leku zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami.

(op. x 100szt)”?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48

Część nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 11 dopuści wycenę standardowych koreczków do kaniul, z trzpieniem powyżej własnej krawędzi, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.



Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/BZP 00262561/01 z dnia 27.03.2024 r.

Termin oraz godzina składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie: 04.04.2024 r.

godz. **09:00** – składanie ofert

godz. **09:10** – otwarcie ofert

z up. Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
dr n. med. Danuta Kurylak

Sprawę prowadzi: Dominika Drumlewska
Dział Zamówień Publicznych i Zakupów
Tel. 52 32 62 104, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl



Wojewódzki Szpital Dziecięcy im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
jest Jednostką Samorządu Województwa Kujawsko-Pomorskiego