



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Mielec, dn. 02.11.2017 r.

.....
.....
.....

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Powiatowej Stacji Pogotowia Ratunkowego Samodzielnego Publicznego Zakładu w Mielcu; Nr postępowania: 11/PSPR SPZ/PN/2017

W związku z otrzymanymi zapytaniami Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający przekazuje informacje oraz wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 7 pozycja 1-4

W związku z opisem przedmiotu zamówienia wskazującym na konkretny produkt, zwracamy się z prośbą o modyfikację SIWZ, z uwzględnieniem zasad opisu zawartych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy, zwłaszcza z rezygnacji z wymogów utrudniających uczciwą konkurencję i wyrażenie zgody na zaproponowane poniżej kaniule dożylnie:

Kaniula bezpieczna do kaniulacji żył obwodowych, wykonana z poliuretanu z czterema paskami kontrastującymi pod RTG, gładka powierzchnia specjalny kształt końca poliuretanowej kaniuli i igły z tylnym szlifem celem łatwego wprowadzenia kaniuli do naczynia, samozamykający się port, elastyczne skrzydełka mocujące o skośnej płaszczyźnie, zakończenie lock zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi, koreczek Luer Lock igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zaktuciem, roz. 20 G (1,1 X 32 mm), pakowane pojedynczo ,sterylne.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2

Kaniula bezpieczna do kaniulacji żył obwodowych ,wykonana z poliuretanu z czterema paskami kontrastującymi pod RTG, gładka powierzchnia specjalny kształt końca poliuretanowej kaniuli i igły z tylnym szlifem celem łatwego wprowadzenia kaniuli do naczynia, samozamykający się port, elastyczne skrzydełka mocujące o skośnej płaszczyźnie, zakończenie Lock zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi, koreczek Luer Lock igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zaktuciem,roz.18 G (1,3 x 45 mm), pakowane pojedynczo, sterylne.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 3

Kaniula bezpieczna do kaniulacji żył obwodowych, wykonana z poliuretanu z czterema paskami kontrastującymi pod RTG, gładka powierzchnia specjalny kształt końca poliuretanowej kaniuli i igły z tylnym szlifem celem łatwego wprowadzenia kaniuli do naczynia, samozamykający się port,elastyczne skrzydełka mocujące o skośnej płaszczyźnie, zakończenie Lock zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ



krwi, koreczek Luer Lock , igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, roz. 22 G (0,9 X 25 mm), pakowane pojedynczo, sterylne.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 4

Kaniula bezpieczne do kaniulacji żył obwodowych, wykonana z poliuretanu z czterema paskami kontrastującymi pod RTG, gładka powierzchnia specjalny kształt końca poliuretanowej kaniuli i igły z tylnym szlifem celem łatwego wprowadzenia kaniuli do naczynia, samozamykający się port, elastyczne skrzydełka mocujące o skośnej płaszczyźnie, zakończenie Lock zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi, koreczek Luer Lock igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, roz. 14 G (2,0 x 45 mm) pakowane pojedynczo, sterylne.

Na konkretny produkt wskazuje wymóg długości cewnika 33mm oraz średnica zewnętrzna 2,2 x 50 mm charakterystycznych dla produktu firmy Braun i kaniul dożylnych o nazwie handlowej Vasofix Safety. Norma przewiduje po kilka średnic dla danego G oraz wymiary w mm długości cewnika kaniul 18G i 20G. Zgodnie bowiem z normą PN-EN ISO 10555-5 *Cewniki wewnętrzznacyniowe - Ja to we cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igle*, dla poniższych rozmiarów podanych w G, dopuszczalne są następujące nominalne średnice zewnętrzne rurki cewnika w mm:

Nominalna średnica zewnętrzna rurki cewnika w mm	Rozmiar
0,8; 0,9	22
1,0; 1,1	20
1,2; 1,3	18
1,4; 1,5	17
1,6; 1,7; 1,8	16
1,9; 2,0; 2,1; 2,2	14

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy w pakiecie 7 poz. 1-4 Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniuli dożylny bezpiecznej z zatyczką posiadającą zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą wypływ krwi zamiast filtra hydrofobowego, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Zgodnie z Polską Normą PN EN-ISO 10555 cewnik obwodowy ma być wyposażony w zatyczkę odpowietrzającą zdefiniowaną jako „umocowana na stałe lub zdejmowana zatyczka pozwalająca na wypuszczenie powietrza przy równoczesnym ograniczeniu lub lepiej niedopuszczeniu do wypływu krwi”. Taką funkcję pełni zarówno zastawka antyzwrotna, jak i filtr hydrofobowy. Proponowane przez nas rozwiązanie jest tym samym równoważne w stosunku do wymaganego w SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 6

Czy w pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną rozm. 20G o wymiarach 1,1 x 32 mm?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy w pakiecie 7 poz. 4 Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną rozm. 14G o wymiarach 2,1 x 45 mm, przepływ 270 ml/min?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie 7 dopuści: kaniule bezpieczne dożylnie z portem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w RTG, z koreczkiem portu bocznego domykanym standardowo, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakiet 5 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach.

Rękawice diagnostyczne, bezpydrowe, wykonane z syntetycznego nitrilu, z teksturowaną powierzchnią palców, chlorowane, pokryte powłoką polimerową ułatwiającą zakładanie rękawiczek, rolowany mankiet. AQL: 1,0. Grubość na koniuszku palca 0,12 mm, grubość na dłoni: 0,08 mm. Długość min. 240 mm. Wytrzymałość na rozzerwanie min. 9 N. Materiał wolny od Tiuramów i Mercaptobenzothiazoli (MBT). Spełniające wymagania EN 455 1-4. Przebadane zgodnie z EN 374:3 na przenikanie substancji chemicznych, środek ochrony osobistej Kategoria III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Zgodne z normą EN 420 i EN 388. Zakwalifikowane do bezpośredniego kontaktu z żywnością (certyfikat analizy i deklaracja zgodności producenta). Rozmiary XS, S, M, L, XL - pakowane po 200 sztuk.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakiet 5 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach.

Rękawiczki chirurgiczne, jałowe, bezpydrowe, w pełni anatomiczny kształt-zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Chlorowana powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie, powierzchnia zewnętrzna -teksturowana, Pakowana parami w sposób gwarantujący wyjęcie rękawic z opakowania jednostkowego bez utraty cech jałowości produktu. Mankiet rolowany AQL: 1.0. Zawartość protein poniżej 30 mikrogram/g. Długość



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



rękawicy min. 285 mm, grubość na palcu 0,22-0,23 mm. Wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim. Spełniające wymagania dyrektyw 93/42/EEC dla wyrobów medycznych oraz wymogi UE 89/686/EEC dla sprzętu ochrony osobistej-środek ochrony osobistej w Kategorii III. Zgodne 45S 1- 4, EN 374, EN388, EN420. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F w rozmiarach 6.0-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 11

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 147, 148, 149 i 150 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia - podając nazwy własne produktu, będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta - specyfikuje wyłącznie paski testowe i glukometry jednego, konkretnego wytwórcy, ograniczając konkurencję tylko i wyłącznie do nich, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobów tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że opisy tego typu były wielokrotnie kwestionowane przez Krajową Izbę Odwoławczą jako niezgodne z obowiązującymi przepisami: Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej („KIO”) KIO/UZP 174/11: „Zakazane jest dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko takiego, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku”; Wyrok KIO KIO/UZP 1798/10: "Opisanie przedmiotu zamówienia w taki sposób, że poszczególne urządzenia wchodzące w skład zamówienia mogą pochodzić od jednego tylko producenta, może utrudniać uczciwą konkurencję, a tym samym naruszać art. 29 ust 2 ustawy Pzp. Takie wskazania faworyzują, bowiem w sposób nieuprawniony bezpośrednio takiego producenta, a pośrednio również podmioty, które pozostają w stałych stosunkach gospodarczych z takim producentem. Skonstruowanie opisu przedmiotu w taki sposób, nie może, w ocenie Izby, być uzasadnione jedynie szczególnymi potrzebami Zamawiającego. Izba przyjęła, że Zamawiający w postępowaniu otwartym, konkurencyjnym nie może ograniczać opisu przedmiotu zamówienia, w taki sposób, ażeby chociażby część zamawianego sprzętu, mogła pochodzić tylko od jednego producenta". Zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta - tym bardziej że w opisie przedmiotu zamówienia znalazły się zarówno paski testowe jak i glukometry - gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (jest przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?



ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją posiadają nietypowe ograniczenia zastosowania, tj. mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków, przy czym każda z fiołek może być zużyta w a ciągu 4 miesięcy); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie I-32^oC; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 **pozycję nr 7,8,9,10,11,22,23?**

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 15

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 **pozycję nr 41,42,43,44,45,46,47,48?** Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.



Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 47, 48 kołnierza ortopedycznego, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka.

Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje).

Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych.

Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny.

Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 2:

Pytanie nr 17

poz. 4-8 i 15,18

Czy zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 4-8 i 18, ze względu na duże zróżnicowanie asortymentu?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 18

Poz. 4 i 7

Czy zamawiający dopuści maska tlenowa, z drenem i nebulizatorem, wykonane z nietoksycznego materiału PVC.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Poz. 5-6

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową, z drenem i rezerwuarem, wykonane z nietoksycznego materiału PVC, pozostałe zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Poz.8

Czy zamawiający dopuści maskę z pompowanym mankietem , wykonana z nietoksycznego materiału PVC +PC, jednorazowego uż, rozmiar oznaczony kolorem pierścienia , rozmiary od 0-6?



ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Poz.18

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną, z gumką opakowanie 50 szt.?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3

Pytanie nr 22

Poz.4

Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20 g/m², pozostałe zgodne z SIWZ? Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt z przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Poz. 10

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 210 cm x 80 cm, pozostałe zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Poz. 11

Czy zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul, sterylny, hypoalergiczny o wymiarach 6 cm x 8 cm, pakowany po 50 szt.?

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt z przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Poz.1-3,38-41,13-18,49-50

Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, ze względu na duże zróżnicowanie asortymentu?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 26

Poz.6

Czy zamawiający dopuści bez atestu PZH?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.



Pytanie nr 27

Poz.20

Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,5-0,8 litra , pozostałe zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Poz.24

Czy zamawiający dopuści worek na mocz 2 l, z drenem 90 cm, pozostałe zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Poz.25

Czy zamawiający dopuści worek na zwłoki, zapinany na zamek w kolorze czarnym?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Poz. 26,27

Czy zamawiający wydzielili pozycje do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 31

Poz.28

Czy zamawiający dopuści torbę na wymioty o pojemności 1,5 l, pozostałe zgodne z SIWZ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Poz.31

Czy zamawiający dopuści nerkę jednorazową z pulpy celulozowej o wymiarach 25,5 x 13,6 x 4,7 cm (dl. x szer. x wys.) i pojemności 700 ml?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Poz.40,41

Czy zamawiający wydzielili poz.40 do osobnego pakietu aby zwiększyć konkurencyjność cen?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Numer Certyfikatu 8965
ISO 9001

Pytanie nr 34

Poz.47-50

Czy zamawiający wydzieli poz. do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 35

Pytanie - do pakietu nr I poz. 7-9

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści szwy pakowane w opakowaniach po 24 szt., cena podana za op. - 12 szt., reszta parametrów bez zmian?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Pytanie - do pakietu nr 1 poz. 12

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści szwy pakowane w opakowaniach po 36 szt., cena podana za op. = 12 szt., reszta parametrów bez zmian?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Pytanie - do pakietu nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek do resuscytatora w rozmiarach od 0 do 5, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Pytanie - do pakietu nr 2 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rezerwuaru tlenowego dla dorosłych i dzieci o pojemności 2500 ml ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pytanie - do pakietu nr 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rezerwuaru tlenowego o pojemności 2000 m l ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 40

Pytanie - do pakietu nr 2 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtr oddechowy wirusowo-bakteriobójczy sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografii zamkniętym zatyczką, połączoną na stałe z filtrem, objętość pływowa 300-1500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, czas działania do 24 godzin?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Pytanie - do pakietu nr 2 poz. 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tyżek wykonanych z metalu, pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Pakiet 7, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu, PTFE. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 43

Pakiet 7, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z 3 paskami kontrastującymi w promieniach RTG. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza kaniulę z samodomykającym się zaworem portu bocznego, typu „klik” (zamknięcie koreczka bez konieczności dociśnięcia go palcem), co znacznie ułatwia pracę personelowi szpitala?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Pakiet 7, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zgodnie z normą PN-EN ISO 10555-5, element ograniczający/nie dopuszczający do wypływu krwi nazywa się zatyczką odpowietrzającą (część 3 Definicje, punkt 3.5) i jakkolwiek określi go Zamawiający bądź wykonawca w swoich materiałach handlowych czy kartach katalogowych, zastawka antyzwrotna/bezwrotna/filtr hydrofobowy/membrana hydrofobowa są de facto jednym i tym samym rozwiązaniem!. Zatem Czy zamawiający dopuści wymienione rozwiązania jako równoważne.



ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Pakiet 7, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul w rozmiarach:

1,0 x 32 mm zamiast 1,1 x 33 mm (w poz. 1)

1,2 x 45 mm zamiast 1,3 x 45 mm (w poz. 2)

0,8 x 25 mm zamiast 0,9 x 25 mm (w poz. 3)

2,0 x 45 mm przepływ 290 ml/min, zamiast 2,2 x 50 mm przepływ 343 ml/min.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 47

Pakiet 7, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul w rozmiarach:

1,1 x 32 mm zamiast 1,1 x 33 mm (w poz. 1)

2,1 x 45 mm przepływ 270 ml/min, zamiast 2,2 x 50 mm przepływ 343 ml/min.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 48

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 pozycję nr 7,8,9,10,11,22,23?

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 49

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycję nr 41,42,43,44,45,46,47,48?

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 47, 48 kołnierza ortopedycznego, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana.



Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka.

Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje).

Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych.

Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hiperalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny.

Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CR i MRI.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 2, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych posiadający barwne oznaczenie rozmiaru na konektorze, natomiast numeryczne na każdym opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 2, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley jednostronnie silikonowany spełniający pozostałe parametry?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 53

Pakiet nr 2, pozycja 16 – Czy Zamawiający dopuści przewód ssący do odsysania jałowy w rozmiarach 10,0 x7,1 i 8,0x5,6 mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Pakiet nr 2, pozycja 17 – Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla objętości oddechowej pacjenta 250-1500 ml, spełniający pozostałe parametry?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Pakiet nr 2, pozycja 24 – Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach: 6FR, 10FR, 14FR?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 56

Pakiet nr 2, pozycja 25 – Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z PCV, bez pokrycia silikonem, w rozmiarach od 6,0-8,5?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 57

Pakiet nr 2, pozycja 25 – Czy Zamawiający odstąpi od parametru” bez ftalanów”?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 58

Pakiet nr 3, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch o pakowany po 10 sztuk, spełniający pozostałe parametry?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

Pakiet nr 3, pozycja 8– Czy Zamawiający dopuści prześcieradło papierowe jednorazowe perforowane w rozmiarze 50x50mb, z przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Pakiet nr 3, pozycja 9– Czy Zamawiający dopuści prześcieradło podfoliowane jednorazowe perforowane w rozmiarze 50x50mb, z perforacją co 38 cm, 1 warstwa celulozy oraz 1 warstwa folii?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 61

Pakiet nr 3, pozycja 10– Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 200x90 (+/- 10 cm)?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Pakiet nr 3, pozycja 13– Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 50 mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63

Pakiet nr 3, pozycja 17– Czy Zamawiający dopuści papier kompatybilny z defibrylatorem Lifepack 12 oraz Lifepack 15 o wymiarach 106,5mm x 25 mb?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.



Pytanie nr 64

Pakiet nr 3, pozycja 23– Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane o wymiarach 150mm x 18 mm (+/- 2 mm)?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Pakiet nr 3, pozycja 26– Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 80-120 cm ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Pakiet nr 3, pozycja 27– Czy Zamawiający dopuści uchwyt do stabilizacji rurki intubacyjnej w postaci opaski z pianki poliuretanowej, z możliwością regulowania za pomocą rzepu montowanego na rurce oraz rzepu na opasce stabilizującej, bez warstwy klejącej, w rozmiarze uniwersalnym?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 67

Pakiet nr 3, pozycja 28– Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1500 ml, spełniający pozostałe parametry?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet nr 3, pozycja 28– Czy Zamawiający oczekuje aby worek na wymiociny wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje aby worek na wymiociny wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu.

Pytanie nr 69

Pakiet nr 3, pozycja 28– Czy Zamawiający oczekuje worka na wymiociny z wkładką żelującą jego zawartość, dla komfortu użytkownika?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

Pakiet nr 3, pozycja 32– Czy Zamawiający dopuści kaczkę tradycyjną jednorazowego użytku z publpy o pojemności w zakresie 700-1000 ml?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Numer Certyfikatu 8965
ISO 9001

Pytanie nr 71

Pakiet nr 3, pozycja 41– Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby elementy pełniące funkcję ochronną pakietu ochrony biologicznej były zakwalifikowane jako środki ochrony indywidualnej?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 72

Pakiet nr 3, pozycja 44– Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe o wymiarach 230x15 (+/- 5)?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Pakiet nr 3, pozycja 45– Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe o wymiarach 230x18 (+/- 5)?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74

Pakiet nr 3, pozycja 49– Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 50 mm?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 6, pozycja 1– Czy Zamawiający pisząc „szt” ma na myśli komplet elektrod składający się z dwóch elektrod połączonych kablem?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający pisząc „szt” ma na myśli komplet elektrod składający się z dwóch elektrod połączonych kablem.

Z poważaniem

***Dyrektor PSPR SPZ w Mielcu
Paweł Pazdan***