

SAMODZIELNY PUBLICZNY KLINICZNY SZPITAL OKULISTYCZNY

KATEDRA I KLINIKA OKULISTYKI WYDZIAŁU LEKARSKIEGO WARSZAWSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO



Dyrektor - Kierownik Katedry i Kliniki:

prof. dr hab. n. med. Jacek P. Szaflik

03-709 Warszawa, ul. J. Sierakowskiego 13

Tymczasowa lokalizacja: 00-576 Warszawa, ul. Marszałkowska 24/26

NIP 113-21-68-300 • REGON 016084355 • KRS 0000113950

PN-EN ISO 9001:2015-10 • www.spkso.waw.pl • e-mail: klinika@spkso.waw.pl

Telefon: + 48 22 511-62-00 (centrala), +48 22 511-63-17 (kancelaria)

+48 22 511-62-10 do 11 (rejestracja), +48 22 511-63-16 (fax kancelaria)

Warszawa, dnia 22.06.2022 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Nr sprawy ZP/05/2022

Przedmiot postępowania:

**DOSTAWA DROBNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH
do Samodzielnego Publicznego Klinicznego Szpitala Okulistycznego**

PYTANIA WYKONAWCÓW I WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO (7)

Zamawiający, tj. Samodzielny Publiczny Kliniczny Szpital Okulistyczny działając zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, udziela wyjaśnień do treści specyfikacji warunków zamówienia, zwanej dalej „SWZ”, sporządzonej w niniejszym postępowaniu:

1. Pytanie do pakietu 9, poz.1

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania przez nos wąsy tlenowe o długości 2m?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wcześniej udzielonymi wyjaśnieniami.

2. Pytanie do pakietu 10, poz.1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym o następujących parametrach :

- Ustno-nosowa
- Typ Murphy
- Wykonana z medycznego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankieta i numerem LOT
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpięścieni
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-foolia zachowujące kształt rurki
- rozmiar 5.0-9.0

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem zawartym w formularzu asortymenrtowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.

3. Pytanie do pakietu 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicy 5.0/8.0?

Odpowiedź: Należy zaferować dren do ssaka zgodny z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.

4. Pytanie do pakietu 10, poz.5

Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania otwory naprzeciwległe?

Odpowiedź: Tak.

5. Pytanie do pakietu 11, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowe obwody oddechowe w rozmiarze 160 cm druga rura 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści proponowanych obwodów oddechowych.

6. Pytanie do pakietu 11, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowe obwody oddechowe w rozmiarze 180 cm druga rura 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści warunkowo takie obwody oddechowe jednakże ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek.

7. Pytanie do pakietu 11, poz. 1

Czy zamawiający dopuści dwie rury karbowane wewnątrz wykonane z EVA, miękkie końcówki?

Odpowiedź: Nie.

8. Pytanie do pakietu 13, poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr z objętością oddechową 150-1500ml przy skuteczności nawilżania: 32mg przy Vt500?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowany filtr przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów zawartych w opisie przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem informacji udzielonych w ramach wyjaśnień w dniu 15.06.2022r. (odpowiedź na pytanie nr 10).

9. Pytanie do pakietu 15, poz. 1

Czy zamawiający dopuści łyżkę światłowodową, której podstawa łyżki wykonana jest z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści warunkowo proponowane łyżki do laryngoskopu jednakże ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek. Warunkiem jest kompatybilność łyżek z uchwytem określonym w poz.2 pakietu 15

10. Pytanie do pakietu 1, poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1 oczekuje zaferowania przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania) - ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (zielony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ z uwzględnieniem informacji udzielonych w ramach wyjaśnień w dniu 21.06.2022 r. (odpowiedź na pytanie nr 1).

11. Pytanie do pakietu 1, poz.2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 2 oczekuje zaferowania przyrządu do długotrwałego aspirowania cytotatyków; ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni areozolowy 0,2 µm; filtr cząsteczkowy 5 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (czerwony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki; sterylne?

Odpowiedź: Należy zaferować przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków spełniający wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Jakość produktu zostanie oceniona na podstawie dostarczonych próbek.

12. Pytanie do pakietu 2, poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 1 oczekuje zaferowania kaniuli dożylniej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.: 22G 09 x 25mm. - przepływ 36ml/min z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna?

Odpowiedź: Należy zaferować kaniule do żył obwodowych spełniające wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę że jakość produktu zostanie oceniona po przetestowaniu dostarczonych próbek.

13. Pytanie do pakietu 2, poz.2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 2 oczekuje zaferowania kaniuli dożylniej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.: 20G 1,1 x 32-33mm. - przepływ 61ml/min z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna?

Odpowiedź: Należy zaferować kaniule do żył obwodowych spełniające wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę że jakość produktu zostanie oceniona po przetestowaniu dostarczonych próbek.

14. Pytanie do pakietu 2, poz.3

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 3 oczekuje zaferowania kaniuli dożylniej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.: 18G 1,3 x 32-33mm. - przepływ 103ml/min z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna?

Odpowiedź: Należy zaoferować kaniule do żył obwodowych spełniające wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę że jakość produktu zostanie oceniona po przetestowaniu dostarczonych próbek.

15. Pytanie do pakietu 2, poz.4

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 4 wymaga aby koreczki do venflonów posiadały wewnętrzny trzpień poniżej krawędzi korka w celu zachowania aseptyczności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie koreczki jednakże nie stanowi to wymogu. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę że jakość produktu zostanie oceniona po przetestowaniu dostarczonych próbek.

16. Pytanie do pakietu 2, poz.6

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 6 wymaga kranik trójdrożny wyposażony w optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty – zamknięty, który w sposób absolutnie precyzyjny zapewnia ustawienie kranika w pozycji gwarantującej maksymalny i prawidłowy przepływ, zakładany przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany wyżej kranik jednakże opisane parametry nie stanowią wymogu. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę że jakość produktu zostanie oceniona po przetestowaniu dostarczonych próbek.

17. Pytanie do pakietu 8

Czy Zamawiający w pakiecie 8 dopuści rękawicę o powierzchni zewnętrznej gładkiej z mikroteksturovanym wykończeniem? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowane rękawice jednakże ostateczna decyzja odnośnie oceny jakościowej zostanie podjęta po przetestowaniu próbek produktów dostarczonych wraz z ofertą.

**Przewodniczący Komisji Przetargowej
Naczelny Lekarz Szpitala**