



WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BYDGOSZCZY

ul. ks. R. Markwarta 7, 85-015 Bydgoszcz, tel. 052 323 04 13, fax. 052 323 04 50
NIP 554-22-12-161 REGON 001044962 KRS 0000002035
www.wspr.bydgoszcz.pl e-mail sekretariat@wspr.bydgoszcz.pl

DOZP.240.3.2017

Bydgoszcz, dnia 14 kwietnia 2017 r.

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania przetargowego na: „Sukcesywne dostawy leków, materiałów opatrunkowych, sprzętu jednorazowego użytku, drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Bydgoszczy”.

Ogłoszenie nr 61798 - 2017 z dnia 2017-04-07 r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

Pytanie nr 1

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia warunków ograniczających konkurencję ściśle do wyrobu konkretnego producenta, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z duchem i literą ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza zaoferowanie konkurencyjnych, nowoczesnych pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej, bardzo zbliżonymi parametrami: a) Funkcja Auto-coding (bez 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 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 kapilarnej 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 folki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem; k) kapilara zasysająca na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa wygodę użytkownika glukometru, eliminując bezpośredni kontakt personelu z potencjalnie zakaźnym materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie stosowanych, sprawnych glukometrów GlucoDr. auto 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) Dobrze oznaczona kapilara samozasysająca krew w przedniej części boku paska; e) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia i u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 30%.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 10

W związku z rozpowszechnianiem przez jednego z potencjalnych wykonawców FAŁSZYWEJ INFORMACJI jakoby norma ISO 15197:2015 podawała konkretny, zawężony zakres hematokrytu (w rzeczywistości norma dopuszcza dowolnie szeroki zakres) wymagany dla pasków testowych do glukometrów, prosimy o określenie przez Zamawiającego wymaganego bezpiecznego, minimalnego zakresu hematokrytu, który umożliwi uzyskiwanie prawidłowych wyników pomiaru glikemii u pacjentów leczonych w Placówce Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie dotyczy.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować u niemowląt?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach części nr 11 poz.1 prześcieradła z włókniny z warstwą antyelektrostatyczną o gramaturze min.20g/m²?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach części nr 11 poz.3 prześcieradła z włókniny z warstwą antyelektrostatyczną o gramaturze min.20g/m²?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach części nr 11 poz.3 prześcieradła z włókniny z trokami?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach części nr 11 poz.2 poszwy z włókniny o gramaturze min.30g/m²?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 17

dotyczy Pakietu nr 1 nr poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 18

Część 4, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne o właściwościach: możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego, proste i wygodne ustawianie jednego z 4 rozmiarów pozwalana skuteczne użycie kołnierza u wszystkich osób dorosłych lub dzieci (w przypadku kołnierzy pediatrycznych), specjalnie zaprojektowane zatrzaski pewnie utrzymują wybrany rozmiar, prowadnice regulacji rozmiaru zapewniają symetryczność kołnierza, instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką „palcową” (wytłoczona na części potylicznej) ułatwia dobre jego dopasowanie zanim zostanie zapięty ograniczając niepotrzebne poruszanie głową poszkodowanego, duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna czy wykonania konikotomii), pianka hipoalergiczna wewnątrz, konstrukcja z tworzywa sztucznego na zewnątrz, łatwa do dezynfekcji

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 19

Część 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji wykonana z materiału o właściwościach poślizgowych, elastyczną typu Bougie wzmocnioną na całej długości, skalowaną co 1 cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzanie, dostępna w kolorze niebieskim, wielorazowa dostarczana w sztywnym futerale z instrukcją dezynfekcji i sterylizacji, jałowa w rozmiarze 5,0 mm (ch15) długość 600 mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 20

Część 4, pozycja 21-24

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane w całości z PCV?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 21

Część 4, pozycja 21-24

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z numeracją oznaczoną na korpusie rurki oraz opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 22

Część 4, pozycja 25-29

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane w całości z PCV?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 23

Część 4, pozycja 25-29

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z numeracją oznaczoną na korpusie rurki oraz opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 24

Część 4, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 700x100 ?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 25

Część 4, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści półmaskę z pianką uszczelniającą wewnątrz maski w zamian pierścienia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 26

Część 4, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 1l?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 27

Część 4, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 2l?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 28

Część 4, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści pojemnik (worek) z mleczonej folii PE, spełniający pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 29

Część 5, pozycja 4

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby elementy pełniące funkcję ochronną pakietu ochrony biologicznej były zakwalifikowane jako środki ochrony indywidualnej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 30

Część 5, pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga aby indywidualny pakiet ochrony biologicznej posiadał w zestawie maskę ochronną o najwyższej skuteczności filtracji bakteryjnej na poziomie min. 99,99%?

Odpowiedź:

Poziom wymagany przez Zamawiającego to minimum 99 %.

Pytanie nr 31

Część 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z jednoczęściową w całości elastyczną komorą kroplową?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 32

Część 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos bez regulacji, natomiast w rozmiarach dla noworodków, dzieci i dorosłych?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 33

Część 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 140 cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 34

Część 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 35

Część 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 36

Część 6, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści pęsetę jednorazową o długości 12-14 cm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 37

Część 6, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2100 mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 38

Część 6, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janeta z pojedynczą skalą?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 39

Część 6, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon w rozmiarze 0,7x19 mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 40

Część 6, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon w rozmiarze 1,1x32 mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 41

Część 6, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon w rozmiarze 1,3x32 mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 42

Część 6, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon w rozmiarze 1,7x45 mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 43

Część 6, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon w rozmiarze 2,0x45 mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 44

Część 6, pozycja 34-41

Czy Zamawiający oczekuje kaniul ze specjalnym wycięciem zapewniającym natychmiastową wizualizację wypływu krwi w cewniku?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 45

Część 6, pozycja 34-41

Czy Zamawiający oczekuje kaniul widocznych w RTG (6 pasków radioceniujących)?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 46

Część 6, pozycja 34-41

Czy Zamawiający oczekuje kaniul z samodomykającym się korkiem portu górnego?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 47

Część nr 8, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z białej włókniny w rozmiarze 9,14m x 2,5 cm na rolce?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 48

Część nr 8, pozycja 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca zastępującego szwy w kopercie a'3 szt. z przeliczeniem podanej ilości (zaokrąglenie w górę do pełnych ilości) i podaniem ceny za 1 kopertę?

Odpowiedź:

W załączniku nr 2 do SIWZ, w pozycji 16 ww. części, powinno być 50 opakowań, gdzie jedno opakowanie=3 szt.

Pytanie nr 49

Część nr 8, pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 4,0-6,5cm x 10m?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 50

Część nr 8, pozycja 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 5,0-9,5cm x 1m?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 51

Część nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie poszwy w rozmiarze 210x160cm o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 52

Część nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 53

Czy w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. 2 ml zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. 2 ml zawiesina do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. 2 ml zawiesina do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. 2 ml zawiesina do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 1 gazę w opakowaniu papier-folia.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 2, 3 kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 2, 3 kompresy w opakowaniach bez oznaczonego kierunku otwierania.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 11, 12, 13 opaski elastyczne dziane?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści w Części 8 poz. 17 plaster do kaniul w rozmiarze 8 cm x 6 cm.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 65

Czy w związku z wejściem w życie w połowie 2017 roku nowej normy ISO 15197:2015 mówiącej o precyzji i dokładności pomiarów, Zamawiający wymaga, aby paski i glukometry posiadały certyfikat na nową normę tzn. ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wymaga glukometr, posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 67

Część nr 1, poz. 26

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 68

Część nr 1, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 69

Dotyczy część 9 : - pozycja nr 2 - opatrunek hemostatyczny

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności opatrunek hemostatyczny o poniższych parametrach:

Opatrunek hemostatyczny najnowszej generacji, przeznaczony do tamowania krwotoków zagrażających życiu o średniej i dużej intensywności.

Opatrunek koagulacyjny, posiadający oznaczenie CE o udokumentowanym laboratoryjnie spectrum działania bakteriobójczego. Szczególną cechą jest działanie na szczepy metycylinooporne (MRSA), wankomycynooporne (VRF) i Acinetobacter Baumanii, które to bakterie są niezwykle niebezpieczne i odporne na powszechnie stosowane antybiotyki.

Opatrunek jest bardzo bezpieczny w użyciu, nie wywołuje reakcji egzotermicznych. Rozmiar: 10cmx3.7m

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 70

Dotyczy część 5 – pozycja nr 2 zestaw Quiktrach

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności zestawu do konikotomii o poniższych parametrach :

Zestaw do konikopunkcji PERTRACH dla dorosłych z igłą o średnicy 5,6mm i długości 6,8cm.

Zestaw do konikotomii lub tracheostomii ratunkowej, w którym zastosowano opatentowaną igłę rozdzielaną i rozszerzacz - zestaw umożliwi szybkie i proste wykonanie zabiegu w większości krytycznych sytuacji w leczeniu szpitalnym lub przedszpitalnym postępowaniu ratunkowym.

Dzięki zastosowaniu rozdzielanej igły zabieg jest praktycznie bezkrwawy i nie zawsze wymaga wykonania nacięcia. Wyroby nie zawierają lateksu

Sterylny zestaw do wykonania jednego zabiegu jest zapakowany w plastikową tubę, służącą do przechowywania i transportu.

Zestaw dla dorosłych zawiera:

igła rozdzielana roz. 14 ga - 2 szt.

rurka tracheotomijna z mankietem, śr. wewn. rurki(ID) 5,6 mm, dł. rurki 6,8 cm

rozszerzacz z giętką prowadnicą

taśma mocująca

strzykawka 5 ml

rurka karbowana przedłużająca dł. 12,7 cm

skalpel - opakowanie zbiorcze: 5 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający w części 9 pozycja nr 1 dopuści wysokiej jakości opatrunek okluzyjny Sam Chest Seal, produkowany przez renomowaną firmę będącą światowym liderem wśród producentów sprzętu ratownictwa taktycznego? Opatrunek jest przeznaczony przede wszystkim do zabezpieczania ran klatki piersiowej w obszarze płuc i opatrywania ran kłutych lub postrzałowych, które mogą powodować powstanie odmy prężnej. Dzięki zastosowaniu bardzo mocnego kleju hydrożelowego opatrunek silnie przylega do skóry. Opatrunek ma kształt owalny. W jednym opakowaniu znajdują się dwa opatrunki oraz kompres, który służy do oczyszczania okolic rany (w ciągu kilku sekund poduszczeńka wchłania ok 150 ml krwi). Opatrunek pakowany próżniowo, umożliwiając łatwe otwieranie.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający wymaga w części 10 w pozycji 1-3 sterylnych opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Opatrunek ma **formę materiału bazowego (poliester odporny na rozdarcia) z naniesionym półpłynnym żelem**. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Opakowania chronią je przed działaniem promieni słonecznych i wysoką temperaturą. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?

Odpowiedź:

Tak.

Czy Zamawiający w części 10, poz. nr 2 dopuści możliwość zaferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40 cm?

Odpowiedź:

Nie.

Czy Zamawiający w części 10, poz. nr 3 dopuści możliwość zaferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 20x45 cm?

Odpowiedź:

Tak.

Zaoferowane wymiary opatrunków hydrożelowych są standardowymi wymiarami tego typu asortymentu. Dopuszczenie w/w zmian nie wpływa na wartość funkcjonalno – użytkową opatrunków. Poza tym zaakceptowanie w/w wymiarów pozwoli na złożenie ofert przez większą grupę Wykonawców, co wpłynie na uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 4 pozycję 3, 4 – kołnierze ortopedyczne oraz pozycję 30-32 – Szyny Kramera? Pozycje te stanowią odrębny asortyment jakim jest sprzęt ortopedyczny. Poza tym wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie ofert przez większą grupę Wykonawców, co wpłynie na uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Nie.

Czy Zamawiający w części 4 w pozycji 3 i 4 dopuści możliwość zaoferowania 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:

Tak.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz 19 „automatyczne nakłuwacze igłowe (do glikemii)/Jednorazowe automatyczne nakłuwacze igłowe do pobierania próbki krwi włośniczkowej do różnych badań. Konstrukcja nakłuwacza zapewnia bezpieczeństwo i komfort przed i po pobraniu próbki, ze względu na szybko chowające się ostrze po użyciu. Nakłuwacz przygotowywany jest, przy użyciu jednej ręki, dzięki łatwo usuwalnemu kapturkowi. Wysoka jakość ostrza, zapewnia szybkie, bezbolesne nakłucie. Nakłuwacze są sterylne, jednorazowe” dopuści jednorazowe lancety o głębokości nakłucia 1,5 mm i średnicy ostrza 28G, które umożliwiają pobranie próbki krwi z opuszki palca pacjenta lub z pięty noworodka? Budowa nakłuwacza w kształcie litery „T” umożliwia łatwą obsługę, a grubość igły 0.36 mm (28G) uzyskanie niezbędnej wielkość krwi przy zachowaniu minimalnej bolesności. Wszechstronne zastosowanie odpowiednie dla dorosłych, dzieci w wieku poniżej 1 roku życia i noworodków.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 19 (automatyczne nakłuwacze igłowe (do glikemii)/Jednorazowe automatyczne nakłuwacze igłowe do pobierania próbki krwi włośniczkowej do różnych badań. Konstrukcja nakłuwacza zapewnia bezpieczeństwo i komfort przed i po pobraniu próbki, ze względu na szybko chowające się ostrze po użyciu. Nakłuwacz przygotowywany jest, przy użyciu jednej ręki, dzięki łatwo usuwalnemu kapturkowi. Wysoka jakość ostrza, zapewnia szybkie, bezbolesne nakłucie. Nakłuwacze są sterylne, jednorazowe) do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu dokonanie

wyboru oferty najkorzystniejszej pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 76

Część 6 - drobny sprzęt jednorazowy

Poz. 34: Z uwagi na trudności z dostępnością bezpiecznych venflonów w rozmiarze 0,6x19mm czy Zamawiający dopuści tradycyjne venflony bez automatycznego mechanizmu zabezpieczającego końcówkę igły przed zakłuciem?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 77

Część 11 - pościel z włókniny

Poz. 1 : Czy zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 210x130cm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 78

Część 11 - pościel z włókniny

Poz. 2 : Czy zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 210x160cm o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Nie.