

al. Powstańców Wielkopolskich 72

70-111 Szczecin

Sygnatura: **ZP/220/46/19**

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPSK-2 w Szczecinie.

WYJAŚNIENIA NR 1

W związku z wpływieniem do zamawiającego pytań i wniosków dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2018.1986, t.j. z dn. 2018.10.16), zwanej dalej „PZP”, zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

Wykonawca I:

Pytanie 1: Poz. 1.4: czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne o następujących rozmiarach i długościach: 6,0 – 54mm; 7,0 – 65mm; 7,5 – 70mm; 8,0 – 76mm; 8,5 – 82mm; 9,0 – 89mm; 10,0 – 97mm, z obturatorem umożliwiającym zakładanie oraz taśmą mocującą?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Poz. 1.5: czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne zbrojone o następujących rozmiarach i długościach: 7,0 – 93mm; 8,0 – 95mm; 9,0 – 106mm; 10,0 – 112mm; z regulowanym kołnierzem, z obturatorem umożliwiającym zakładanie oraz taśmą mocującą?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Poz. 1.7: czy Zamawiający dopuści rurki dooskrzelowe o parametrach: mankiet poliuretanowy, niebieski mankiet oskrzelowy, znaczniki Rtg na końcu dalszym, wokół okienka bocznego, ponad mankietem oskrzelowym i przy ujściu do tchawicy, Lekkie zakrzywienie końcówki rurki dooskrzelowej ułatwia jej umieszczenie w lewym oskrzeli głównym lub specjalny kształt „S” mankieta oskrzelowego zapewnia większy margines bezpieczeństwa przy zakładaniu rurki dooskrzelowej w bezpośrednim sąsiedztwie płata prawego górnego?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Poz. 1.8: czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne foniatryczne o parametrach: Rurka tracheostomijna jednorazowego użytku z otworami fenestracyjnymi, bez mankieta zapewnia swobodę użycia kaniuli wewnętrznej, pozwalając w razie potrzeby na oddychanie poprzez górne drogi oddechowe. 5,0 – 62mm; 6,0 – 74mm; 8,0 – 79mm; 10,0 – 79mm; Kaniula wewnętrzna jednorazowego użytku ze zintegrowanym złączem zatraskowym 15 mm, do szybkiej i bezpiecznej wymiany po jednokrotnym użyciu.

Obturator o gładkim, zaokrąglonym zakończeniu dla ułatwienia wprowadzania.

Sprawę prowadzi: Katarzyna Rogiewicz

T: +48 91 466 10 88

F: +48 91 466 11 13

E: k.rogiewicz@spsk2-szczecin.pl

Centrala:

T:+48 91 466 10 00

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy ds. Lecznictwa:

T:+48 91 466 10 10

F:+48 91 466 10 15

KRS: 0000018427

NIP: 955-19-08-958

REGON: 000288900

E: spsk2@spsk2-szczecin.pl

W: www.spsk2-szczecin.pl



Zatyczka dekaniulacyjna jednorazowego użytku zamyka bliższy koniec rurek umożliwiając pacjentowi oddychanie przez otwory fenestracyjne i górne drogi oddechowe.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA II

Pytanie 5: Pakiet 4: czy Zamawiający dopuści jako równoważne maski w uniwersalnych rozmiarach europejskich: dla dorosłych i dla dzieci?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA III

Pytanie 6: Zadanie 1, pozycja 1.1: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankietu, przezroczystej, wykonanej z medycznego PCV z min. 3 oznaczeniami rozmiaru na korpusie z otworem Murphiego min, 3 oznaczenia głębokości w dystalnej części rurki w rozmiarach 2,0 – 130 mm; 2,5 – 140mm; 3,0 – 160mm; 3,5 – 180mm; 4,0 – 200mm; 4,5 – 220mm; 5,0 – 240mm Skalowana jednostronnie co 2 cm, Ciągła linia znacznika RTG. Pozostałe parametry zgodnie w SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: Zadanie 1, pozycja 1.2: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankiem w rozmiarach i długościach 4,5 – 253mm; 5,0 – 240mm; 5,5 – 270mm; 6,0 – 280mm, 6,5 – 290mm, 7,0 – 310mm; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; 9,5; 10,0 – 320mm

Znacznik głębokości intubacji w postaci dwóch częściowych ringów wokół obwodu rurki, skalowana jednostronnie co 1 lub 2 cm. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8: Zadanie 1, pozycja 1.3: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej w rozmiarach i długościach 5,0 – 308mm; 5,5 – 320mm; 6,0 – 320mm; 6,5 – 330mm; 7,0 – 340mm; 7,5 – 350mm; 8,0 – 360 mm; 8,5 – 365mm; 9,0 – 370mm; 9,5 -370mm, rozmiary 5,0 i 5,5 bez okienka Murphiego – dostępne z systemem BRANDT, przewodnicą lub zdejmowanym łącznikiem, skalowana co 2 cm. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: Zadanie 1, pozycja 1.4: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej z mankiem w rozmiarach i długościach 5,0 – 45mm 6,0 – 54mm; 7,0 – 65mm; 7,5 – 70mm; 8,0 – 76mm; 8,5 – 82mm; 9,0 – 89mm; 10,0 – 97mm z linią RTG oraz transparentnym balonikiem kontrolnym. Rozmiar podany na transparentnym szyldzie rurki Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: Zadanie 1, pozycja 1.5: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej zbrojonej w rozmiarach i długościach 6,0 – 92mm; 7,0 – 93mm; 8,0 – 95mm; 9,0 – 106mm; 10,0 – 112mm; 11,0 – 115mm. Rozmiar podany na ruchomym szyldzie rurki. Opakowanie zbiorcze 10 sztuk. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: Zadanie 1, pozycja 1.7: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki dooskrzelowej z przewodnicą z/lub bez stopera.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12: Zadanie 1, Pozycja 1.8: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej jednorazowego użytku z otworami fenestracyjnymi, bez mankietu zapewniającej swobodę użycia kaniuli wewnętrznej, pozwalając w razie potrzeby na oddychanie poprzez górne drogi oddechowe. Zestaw zawierający:

- kaniulę wewnętrzną jednorazowego użytku ze zintegrowanym złączem zatraskowym 15 mm, do szybkiej i bezpiecznej wymiany po jednokrotnym użyciu;
- obturator o gładkim, zaokrąglonym zakończeniu dla ułatwienia wprowadzania;
- zatyczkę dekaniulacyjną jednorazowego użytku zamykającą bliższy koniec rurki umożliwiając pacjentowi oddychanie przez otwory fenestracyjne i górne drogi oddechowe.

Rurka w rozmiarach i długościach :

NR REF	Rozmiar	Ø wewn. (mm)	Ø zewn. (mm)	Długość (mm)
DCFN				
4DCFN	4	5,0	9,4	62
6DCFN	6	6,4	10,8	74
8DCFN	8	7,6	12,2	79
10DCFN	10	8,9	13,8	79

Szt. w kart: 1



Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13: Zadanie 1, pozycja 1.9: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej rurki nosowo – gardłowej, o anatomicznym kształcie ze specjalnie wyżłobiona (ząbkowaną) powierzchnią wewnętrzną, wykończeniem zewnętrznym typu Slide-TEX, o cienkościennej konstrukcji, bez regulowanego kołnierza w rozmiarach i długościach :

6,5 – 114mm; 7,0 – 127mm; 7,5 – 140mm; 8,0 – 152mm; 8,5 – 159 mm. Wielkość opakowania zbiorczego 10 szt.

Nr ref.	Średn. wewn. (mm)	Średn. zewn.		Długość (mm)
		(Fr)	(mm)	
8888247023	6,5	26	8,7	114
8888247031	7,0	28	9,3	127
8888247049	7,5	30	10,0	140
8888247056	8,0	32	10,7	152
8888247064	8,5	34	11,3	159

Ilość w kartonie: 10

jałowe, pakowane pojedynczo

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA IV

Pytanie 14: Zadanie nr 4: czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem sterylną?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15: Zadanie nr 4: czy zamawiający dopuści maskę z drenem i nebulizatorem, sterylną, pakowaną indywidualnie w opakowanie foliowe, maski w rozm. Od S do XL, nebulizator o poj. 6 ml, dren o dł. 2,0 m, niezałamujący się dren o budowie standardowej, skalowanie jednostronne, sztywne złącze drenu, maska wyprofilowana anatomicznie z medycznego PVC ze sztywnikiem na nos i gumkami, opakowanie jednostkowe z etykietą zawierającą informacje o wytwórcy, nazwa produktu, rozmiar, znak sterylności, numer katalogowy, kod kreskowy, data wytworzenia, numer LOT, data ważności, opakowanie zbiorcze z etykietą zawierającą informacje: producent, nazwa produktu, rozmiar, numer katalogowy, numer LOT, data produkcji i data ważności, ilość sztuk w kartonie; w kartonie zbiorczym po 100 sztuk?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16: Zadanie nr 5: Poz. 1: czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17: Zadanie 5 poz. 1: czy zamawiający dopuści woreczek jednorazowy, sterylny, do stosowania u noworodków, uniwersalny dla dziewczynek i chłopców, nie powodujący uczuleń, z warstwą lepłą pokrytą hipoalergicznym klejem, o pojemności 100 ml, pakowany pojedynczo, ze skalą widoczną na woreczku, na opakowaniu indywidualnym etykieta z informacjami o nazwie produktu, producent, numer LOT, numer katalogowy, data produkcji i data ważności, opakowanie zbiorcze 100 szt?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18: Zadanie 5 poz. 2 czy zamawiający dopuści okulary do fototerapii nie zawierające lateksu, jednorazowe, jednoczęściowe, mocowane wokół głowy ochraniacze posiadają dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie, ergonomiczne okulary zostały zaprojektowane specjalnie z myślą o zapobieganiu przenikania światła nadfioletowego, w trzech rozmiarach (obwód): regular – 33-38 cm, preemie – 26-32 cm, micro – 20-25 cm, w opakowaniu zbiorczym po 20 szt?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA V

Pytanie 19: dotyczy zadania 5: prosimy o wydzielenie pozycji 5.2 i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli nam to przygotować dla Państwa korzystną ofertę cenową.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 20: dotyczy zadania 5, poz. 5.2: czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający dopuści okulary wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę? Okulary przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą.

Umożliwiająca skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: 30-38 cm, 24-33 cm, 20-28 cm.

Odpowiedź: wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA VI

Pytanie 21: zadanie nr 4, punkt 9: czy zamawiający dopuści Opakowanie zewnętrzne foliowe? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22: zadanie nr 5, pozycja 5.2: czy Zamawiający wydzieli pozycję 5.2 Okularki do fototerapii i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 23: zadanie nr 5, pozycja 5.2, punkt 2: czy zamawiający dopuści Okularki do fototerapii wykonane z bardzo miękkiej pianki poliuretanowej pokrytej bawełną i welurem od zewnętrznej strony?

Odpowiedź: wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: zadanie nr 5, pozycja 5.2, punkt 5: czy Zamawiający dopuści Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, w kolorze czarnym?

Odpowiedź: wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: zadanie nr 5, pozycja 5.2, punkt 9: czy Zamawiający odstąpi od punktu 9 w pozycji 5.2 „dołączony plastikowy arkusz umożliwiający przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii”?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaferowanie wyrobu bez arkusza, o którym mowa w punkcie 9 zadania 5 poz. 2 (dopuszcza, nie wymaga).

WYKONAWCA VII

Pytanie 26: Zadanie Nr 1 poz. 1-3: prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymagane rurki intubacyjne mają być wolne od DEHP oraz posiadać zakończenie rurki wygięte i wyprofilowane w kształcie zapobiegającym odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu co minimalizuje ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27: Zadanie Nr 1 poz. 1: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki intubacyjnej bez mankietu, wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowo na łączniku ISO 15 mm, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki. Łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika

do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28: Zadanie Nr 1 poz. 2: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; 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 rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29: Zadanie Nr 1 poz. 3: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci 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 rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; 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, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; 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 rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30: Zadanie Nr 1 poz. 4: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurkitracheostomijnej z mankietem niskociśnieniowym, wykonanej z termoplastycznego PVC, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia rtg na całej długości, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, prowadnica, 2 tasiemki mocujące balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki bez lateksu, bez ftalanówjałowa, jednorazowego użytku, w rozmiarach i długościach: 6,0-59mm, 6,5-62mm, 7,0-68mm, 7,5-74mm, 8,0-82mm, 8,5-84mm, 9,0-93mm, 9,5-97mm, z dwoma tasiemkami mocującymi.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31: Zadanie Nr 1 poz. 5: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki tracheostomijnej zbrojonej z ruchomym szyldem. Rurka posiada ruchomy szyld umożliwiający regulację długości rurki, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, wzmocniona drutem

ze stali kwasoodpornej – odporna na załamanie, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, prowadnica, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki znacznik głębokości wprowadzania, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku. Dostępna w rozmiarach i długościach: 5,5-62mm, 6,0-72mm, 6,5-77mm, 7,0-85mm, 7,5-93mm, 8,0-98mm, 8,5-102mm, 9,0-105mm, 9,5-110mm, 10,0-111mm, 11-112mm.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32: Zadanie Nr 1 poz. 6: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek wykonanych z nietoksycznego polietylenu, w opakowaniu zbiorczym a'500 szt.

Odpowiedź: wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33: Zadanie Nr 1 poz. 7:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki dooskrzelowej lewostronnej. Rurka dooskrzelowa lewostronna wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe, gładkie ścianki rurki, gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką, odpowiednio wyprofilowany kształt, linia rtg na całej długości rurki, dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów, prowadnica pokryta tworzywem medycznym, podziałka centymetrowa, baloniki kontrolne znakowane rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki dooskrzelowej prawostronnej. Rurka dooskrzelowa prawostronna wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana otwór Murphy'ego o zaokrąglonych krawędziach, dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe, gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania, gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką, odpowiednio wyprofilowany kształt, linia rtg na całej długości rurki, dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów, prowadnica pokryta tworzywem medycznym, podziałka centymetrowa, baloniki kontrolne znakowane rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34: Zadanie Nr 1 poz. 8: prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki tracheostomijnej foniatrycznej wykonanej z polietylenu, bez mankietu, rurka zewnętrzna, łukowato wygięta i stożkowo zbieżna, zamocowana w sposób trwały na kołnierzu, rurka wewnętrzna z pierścieniem ułatwiającym jej swobodne wyciąganie, kapturki zabezpieczające rurkę przed wypadaniem:

- kapturek zwykły z płytką wewnątrz i pierścieniem blokującym, ułatwiający wtórne wykształcenie mowy,
 - kapturek osłonowy - zmieniający kierunek wdychanego i wydychanego powietrza;
 - kapturek osłonowy z kratką - zabezpieczający przed wpadaniem ciał obcych,
- zatyczka - umożliwiająca naukę oddychania naturalnym torem oddechowym, tasiemka mocująca.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35: Zadanie Nr 1 poz. 9:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci rurki nosowo – gardłowej, rurka wykonana z miękkiego, elastycznego termoplastycznego PVC, zabezpieczenie przed całkowitym, wsunięciem do nosogardzieli, silikonowana, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji.

Z poważaniem

Dyrektor SPSK-2

podpis w oryginale