

Uczestnicy postępowania przetargowego

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. św. Rafała ul. Czerwona Góra 10, 26-060 Chęciny działając w oparciu o art. 38 ust. 1, 1a, 1b, 2, 4 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych,

Art. 38. ust 1, 1a, 1b, 2, 4 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

1. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż:
 - 1) na 6 dni przed upływem terminu składania ofert;
 - 2) na 4 dni przed upływem terminu składania ofert - w przetargu ograniczonym oraz negocjacjach z ogłoszeniem, jeżeli zachodzi pilna potrzeba udzielenia zamówienia;
 - 3) na 2 dni przed upływem terminu składania ofert - jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art.11 ust.8 - pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert
- 1a jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust.1, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania
- 1b Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust.1
2. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający przekazuje wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli i specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie.
4. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, jeżeli specyfikacja jest udostępniona na stronie internetowej, zamieszcza ją także na tej stronie.

informuje, że:

1. Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania:

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny worek resuscytacyjny duńskiej firmy Ambu:

- objętość martwa: 5 ml dla resuscytatora, dla maski nie określona (zwracamy uwagę, że nie istnieje norma opisująca sposób pomiaru przestrzeni martwej dla maski twarzowej, a faktyczna przestrzeń martwa zależy od siły dociśnięcia maski do twarzy pacjenta i jej kształtu),
- objętość worka resuscytatora 1475 ml, objętość oddechowa 1100 ml (zwracamy uwagę, że objętości te są wystarczające do efektywnej wentylacji każdego pacjenta dorosłego),
- objętość worka rezerwuaru tlenu: 1500-2600 ml (zwracamy uwagę, że zakres tych objętości umożliwia uzyskanie do 100% tlenu w mieszaninie oddechowej),
- zawór ograniczający ciśnienie: 40 cm H₂O (z możliwością wyłączenia w przypadku, gdy do skutecznej wentylacji pacjenta trzeba stosować wyższe ciśnienie),
- doskonała sprężystość worka i małe opory przepływu umożliwiają wentylację z częstością wymaganą dla pacjentów dorosłych (waga pacjenta powyżej 30 kg),
- pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wymaga, aby rezerwuár tlenu nadawał się do sterylizacji w autoklawie w 134 °C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 3: Dotyczy zadania nr 3

Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny silikonowy, wielorazowy z maską nr 5 i rezerwuarem tlenu:

- częstotliwość wentylacji: dorośli 12-20 razy/min,
- objętość worka dla dorosłych – 1800 ml,
- objętość rezerwuaru tlenu - 2700 ml,
- stężenie tlenu (przy dostarczaniu tlenu z zewnętrznego źródła):90-97%,

- temperatura przechowywania od -20⁰C do 60⁰C, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 3)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator z baterią wewnętrzną przystosowaną do 12 godzin pracy bez możliwości podłączenia baterii zewnętrznej (reszta zgodnie SIWZ)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 7)

Czy zamawiający dopuszcza respirator posiadający zakres ciśnień:

IPAP od 4-30 hPa

EPAP od 4-25 hPa ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p.8)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator mający możliwość ustawienia maksymalnego i minimalnego czasu wdechu 0,5 s do 4 s?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 9)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator posiadający kontrolę czasu narastania wyrażaną w stopniach od 1-4, stopień nr 1 - 100hPa/s, Stopień 2: 80 hPa/s, Stopień 3: 50 hPa/s stopień 4 20hPa/s?

Odpowiedź:

Pytanie 8: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 10)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator, w którym kontrola czasu przejścia z wdechu do wydechu wyrażona jest w stopniach od 1-4, stopień nr 1 - 100hPa/s, Stopień 2: 80 hPa/s, Stopień 3: 50 hPa/s stopień 4 20hPa/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 11)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator posiadający 8 poziomów regulacji czułości wyzwalania wdechu i wydechu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 13)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator nie posiadający alarmu niskiego poziomu Fio2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 14)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator z możliwością źródła tlenu z max przepływem do 15 L/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 16)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator bez alarmu „synchronizacji”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 17)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator o wadze z baterią wewnętrzną 3,03 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 21)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator posiadający analogiczną funkcję obliczania docelowej wentylacji pęcherzykowej za pomocą funkcji - AirTrap Control nadzorującej oddychanie pod kątem ryzyka zatrzymania powietrza w płucach, aby zapobiec rozedmie płuc? Jeśli przebieg oddechu wskazuje na zatrzymanie powietrza w płucach i wzrost ciśnienia PEEP w drogach oddechowych wówczas automatycznie zostaje obniżona częstotliwość, a czas wdechu pozostaje utrzymamy na jednakowym poziomie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 15: dotyczy zadania nr 1 (parametr L.p. 32)

Czy Zamawiający dopuszcza respirator posiadający baterię wewnętrzną wystarczającą na 12 godzin pracy bez możliwości podłączenia baterii zewnętrznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Ewa Stępień