

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
ul. Limanowskiego 20/22  
63-400 Ostrów Wielkopolski

Ostrów Wielkopolski, dnia 10.04.2024 r.

**Otrzymują:**

- strona prowadzonego postępowania  
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/901570>

**Dotyczy:**

**postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na Dostawę sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku dla ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim - Oznaczenie sprawy: FDZP.226.08.2024**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (2)**

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych, udziela następujących wyjaśnień:

**ZESTAW NR 1**

Pytanie do zadania 2 cewniki naczyniowe

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska

W poz.4 jest Centralny cewnik dożylny pediatryczny 3-światłowy rozmiar 5 długość 5 cm ARROW  
A powinno być , Centralny cewnik dożylny pediatryczny 2 -światłowy rozmiar 5 długość 5 cm ARROW  
W poz. 5 jest Centralny cewnik dożylny pediatryczny 3-światłowy rozmiar 5 długość 8 cm ARROW  
A powinno być, Centralny cewnik dożylny pediatryczny 2-światłowy rozmiar 5 długość 8 cm ARROW  
Rozmiary tych cewników nie istnieją w konfiguracji 3światłowych cewników pediatrycznych tylko w konfiguracji 2światłowych brandu ARROW.

**ODPOWIEDŹ: poz.4 i poz.5 centralne cewniki 2-światłowodowe**

Pytanie do zadania 2 poz. 9,10

Czy Zamawiający wymaga igły punkcyjnej 18G/6,35cm **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

Pytanie do zadania 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie cewników brandu Arrow wykonanych z poliuretanu, dwuświatłowe dializacyjne, w zestawach

Poz.1 12Fr x 16cm

Poz.2 12Fr x 20cm

Poz.3 12Fr x 25cm z powłoką antybakteryjną

Poz.4 14Fr x 15cm

Poz. 5 14Fr x 20cm

Poz. 6 14Fr x 25cm z powłoką antybakteryjną

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

Pytanie do zad 6 poz. 3 i 6

Czy Zamawiający będzie wymagał powłoki antybakteryjnej zgodnej z zaleceniami CDC na bazie CHX+SSD, bowiem długość 25cm świadczy, że cewnik ten będzie zakładany do żyły udowej, która jest miejscem brudnym wiążącym się z potencjalnymi zakażeniami odcewnikowymi.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga.**

**ZESTAW NR 2**

**Pakiet nr 10. Igły do splotów i znieczuleń podpajęczynówkowych**

**Poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły - tak jak obecnie stosowane - o długości 110-120mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: TAK**

**Poz. 3 i 5** - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły - tak jak obecnie stosowane - o długości 120-130mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: TAK**

**Pakiet nr 9. Kaniule, przyrządy medyczne**

**Poz. 1-4**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie typu bezpiecznego - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację na każdym etapie ich wykorzystania klinicznego, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w zależności od rozmiaru, kolorystycznie (zgodnie z PN-EN ISO 10555-5:2013-11) oznaczone skrzydełka, korek portu bocznego oraz opakowanie jednostkowe, co ułatwia w warunkach klinicznych natychmiastową identyfikację rozmiaru, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga**

**Poz. 16**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym, co zapewnia ich identyfikację na każdym etapie ich wykorzystania klinicznego, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać m.in. dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory (dodrenowa) powinna być elastyczna, o porównywalnej wielkości do sztywnej (dokolcowej) części komory, oddzielona pierścieniem stabilizującym, dren o długości min. 150cm oraz precyzyjny regulator przepływu w postaci ząbkowanej tarczy obsługiwanej jedną ręką, o dokładności regulacji w zakresie min. 0-250ml/h, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga**

**Pakiet nr 7. Igły iniekcyjne, strzykawki**

**Poz. 19**

1. Prosimy o potwierdzenie iż oferowane oryginalne, bezigłowe przyrządy do pobierania roztworu z opakowań KabiPack, powinny poza opisanym w SWZ filtrem bakteryjnym o wielkości 3µm, posiadać także filtr cząsteczkowy o wielkości 5µm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: filtr cząsteczkowy 5µm, filtr bakteryjny 1 µm.**
2. Prosimy o potwierdzenie iż oferowane oryginalne, bezigłowe przyrządy do pobierania roztworu z opakowań KabiPack, powinny posiadać filtr bakteryjny o potwierdzonej skuteczności >99,999%,

nie powinny zawierać lateksu, PCV i szkodliwych frakcji DEHP, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Poz. 25** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do pompy objętościowej Alaris GW, powinny posiadać 1 i/lub 2 porty (do dowolnego wyboru przez Zmawiającego w trakcie trwania umowy), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się**

**Poz. 26** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do pompy objętościowej Agila, powinny posiadać opcjonalnie port bezigłowy (do dowolnego wyboru przez Zmawiającego w trakcie trwania umowy), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Poz. 27 i 30** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do pompy objętościowej Medima, powinny posiadać opcjonalnie port bezigłowy (do dowolnego wyboru przez Zmawiającego w trakcie trwania umowy), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Poz. 29** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do infuzji leków światłoczułych do pompy objętościowej Agilia, powinny posiadać opcjonalnie komorę kroplową przezroczystą i/lub światłooporną (do dowolnego wyboru przez Zmawiającego w trakcie trwania umowy), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się jedynie z komorą światłooporną.**

**Poz. 35**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestawy do pompy objętościowej Alaris GW, o długości 220-230cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się**
2. Prosimy o wykreślenie z opisu przedmiotu zamówienia, zapisu cyt. „21 m”, który prawdopodobnie jest błędem pisarskim. **ODPOWIEDŹ: TAK błąd pisarski – zamawiający wykreślił „21m”.**

**Poz. 41** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki bursztynowe 50/60ml, to strzykawki z zakończeniem luer-lock, przeznaczone do pomp infuzyjnych, zabezpieczające przed światłem o długości fali od 290 do 450 nm, skalowane co min. 1ml na całej długości wyskalowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: potwierdzam.**

#### **Pakiet nr 5. Cewniki, dreny medyczne**

**Poz. 4-10**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać możliwość obsługi strzykawkami luer i luer-lock, co zabezpiecza skuteczną i szybką stabilizację cewnika w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga.**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya w związku z okresem ich klinicznego użytkowania oraz wypakowaniem z opakowań jednostkowych przed użyciem klinicznym, powinny być oznaczone na samym cewniku min. numerem serii, rozmiarem, pojemnością balonika lub powinny posiadać samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej w celu ich dokładnej identyfikacji, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: TAK**

**Poz. 11-18**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kontrolowanego, przerywanego odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w pełni przezroczysty łącznik, umożliwiający dokładną wizualizację odsysanej wydzieliny oraz redukcję podciśnienia bez kontaktu kciuka z wydzieliną oraz dodatkowy kolorowy czytnik rozmiaru, zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga.**
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki do kontrolowanego, przerywanego odsysania, o uniwersalnej długości roboczej dla wszystkich rozmiarów wynoszącej 50cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga.**

**Poz. 19-22** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do karmienia - tak jak obecnie stosowane - w celu dokładnej ich lokalizacji, powinny być skalowane co 1cm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się – nie wymaga.**

**Poz. 60-61**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki z trokarem do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny, tak jak obecnie stosowane - posiadać znacznik RTG wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych, co jest szczególnie istotne dla prowadzonej terapii, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się - nie wymaga**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki z trokarem do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny, tak jak obecnie stosowane - być pakowane w sztywne, zewnętrzne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: nie wymaga**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki z trokarem do drenażu klatki piersiowej w pediatrycznych rozmiarach - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać długość maksymalnie do 23cm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: nie wymaga.**

**Poz. 71-74** - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny T-Kehra - tak jak obecnie stosowane - o długości ramion 50 x 20cm, wykonane ze 100% silikonu, w równoważnych rozmiarach CH 12, 14-15, 18, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Poz. 76-77**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do punkcji opłucnej z trokarem - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny, tak jak obecnie stosowane - posiadać znacznik RTG wzdłuż całego drenu oraz znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach klinicznych, co jest szczególnie istotne dla prowadzonej terapii, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do punkcji opłucnej z trokarem - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny, tak jak obecnie stosowane - być pakowane w sztywne, zewnętrzne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: nie wymaga.**

**Poz. 81** - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny brzuszne - tak jak obecnie stosowane - wykonane z innego, mniej szkodliwego niż lateks tworzywa, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Poz.83** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - to igły w rozmiarze 24G przeznaczone do wprowadzania przez nie cewników w rozmiarze 1F, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: TAK**

**Pakiet nr 4. Worki na mocz**

**Poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na worki do godzinowej zbiórki moczu ze standardowym drenem o długości min. 180cm, połączonym z komorą w sposób zapobiegający zamknięciu światła drenu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Poz. 6**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy pediatryczne do diurezy w systemie zamkniętym, to zestawy do precyzyjnej, godzinowej zbiórki moczu u dzieci, których pojemność całkowita nie przekracza 2l, o wysokim stopniu dokładności pomiaru, wyposażone min. w dwie zastawki antyrefluksowe oraz suchą komorę, redukującą migrację zwrotną bakterii, co szczególnie istotne dla bezpieczeństwa najmłodszych pacjentów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: wykreślono.**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „w systemie zamkniętym” oznacza, iż oferowane zestawy powinny posiadać bezigłowy port do podawania próbek, co umożliwia bezpieczne pobranie próbki bez rozłączania systemu, a worek zbiorczy powinien być pozbawiony zaworu spustowego, będącego częstymi wrotami do migracji zwrotnej bakterii, co łącznie stanowi o istocie „systemu zamkniętego”, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ. **ODPOWIEDŹ: wykreślono.**

**ZESTAW NR 3**

Pytanie nr 1 - Dotyczy pakietu nr 13, pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania, w pozycji nr 2 igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych w rozmiarze 25Gx35mm lub 27Gx70mm? Igły w rozmiarze 25Gx50mm nie są już produkowane.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

Pytanie nr 2 - Czy w pakiecie nr 13 pozycja nr 3 nie doszło do pisarskiej omyłki?

Zamawiający wskazał igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego 257 długość 90mm. Czy nie powinno być 25G długość 90mm?

**ODPOWIEDŹ: TAK – zamawiający potwierdza omyłkę pisarską – właściwy zapis:**

**- igła do znieczulenia podpajęczynówkowego 25G długość 90mm.**

**ZESTAW NR 4**

Pakiet nr 7 poz. 16 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml w opakowaniach zbiorcze od 70szt -100 szt. **ODPOWIEDŹ: TAK**

**Pakiet nr 7 poz. 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych. Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie. Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z swz.**

**Pakiet nr 9 poz. 1,2,3,4**

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie wymogu opublikowanych badań klinicznych dotyczących biokompatybilności wymaganych do kaniul dożylnych. Taki opis wskazuje tylko jednego producenta i ogranicza konkurencyjność ofert. **ODPOWIEDŹ: zamawiający odstępuje od opisu.**

**Pakiet nr 9 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej rozmiar 18Gx45 mm o przepływie 85 ml/min. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej rozmiar 20Gx32 mm o przepływie 55 ml/min. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej rozmiar 20Gx32 mm o przepływie 61 ml/min. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej rozmiar 22Gx25 mm o przepływie 33 ml/min. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 5,6,**

Prosimy Zamawiającego o odpuśczenie wymogu badań klinicznych dotyczących biokompatybilności wymaganych do kaniuli dożylnych. Taki opis wskazuje tylko jednego producenta i ogranicza konkurencyjność ofert. **ODPOWIEDŹ: zamawiający odstępuje od zapisu.**

**Pakiet nr 9 poz. 5- 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej filtr hydrofobowy pełniący rolę zastawki antyzwrotnej. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Pakiet nr 9 poz. 5- 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej 4 paski widoczne w RTG.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Pakiet nr 9 poz. 5- 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej 2 paski widoczne w RTG.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Pakiet nr 9 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 20G 1,1x32mm przepływ 65ml/min.

**ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.

**ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 9 poz. 5- 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, której cewnik wykonany jest z PTFE.

**ODPOWIEDŹ: dopuszcza się**

**Pakiet nr 9 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min.

**ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 9 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 22G 0,8x25mm przepływ 31ml/min.

**ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PTFE- pozostałe wymagania zgodne z SWZ. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się**

**Pakiet nr 9 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej dodatkowy zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**

**Pakiet nr 9 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej dodatkowy zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia. **ODPOWIEDŹ: dopuszcza się.**