



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Jarocin 07.02.2024 r.

## INFORMACJA

**Dotyczy : Postępowanie na „Dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku 2/2024”**

Działając na podstawie art. 284 oraz 286 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielamy wyjaśnień treści SWZ oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

1.

Czy Zamawiający w pakiecie 14 dopuści:

Poz 1 worek stomijny post-op sterylny, z zaworem odpływowym z zatyczką, do zakładania po zabiegu operacyjnym, zatyczka złączona z workiem, płytka hydrokoloidowa, elastyczna, worek z podziałką ułatwiającą ocenę wypełnienia worka, docięcie płytki 10-70 mm lub 10-100 ml (obecnie produkowany bez osobnej metalowej zapinki – ze względu iż niektórzy pacjenci pooperacyjni wymagają badania rezonansu magnetycznego).  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Prosimy o zgodę na dostawę na cito w ciągu 48 godzin w pakiecie 14. Ze względu, iż nasz magazyn znajduje się w Czechach nie jesteśmy w stanie zagwarantować szybszej dostawy niż dwa dni.

Odpowiedź : Zamawiający zgadza się na realizację dostaw na cito w ciągu 48 godzin w pakiecie 14 .

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (do-tyczy pakietu 14 – worki pakowane po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych

2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5 % wartości brutto danej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3.

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 w pozycji 13 dopuści prowadnicę (dotychczas stosowaną przez Zamawiającego) o długości 255 mm; spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

4.

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2,3

Czy Zamawiający, na każdym etapie postępowania, na wezwanie, będzie wymagał przedłożenia dokumentu producenta potwierdzającego, że klipsy wykonane są w całości z tytanu odpowiadającego stosownym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, oraz nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli?

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania przed podpisaniem umowy do przedłożenia dokumentu producenta potwierdzającego, że oferowane klipsy wykonane są w całości z tytanu odpowiadającego stosownym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, oraz nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli.

5.

Pytanie 1 Zamawiający w pakiecie nr 4 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np. Strzykawka j.u., Cewnik trójświatłowy w zestawie, Igła Tuohy, Zestaw do ciągłych znieczuleń, kolec przelewowy) Przedmioty zamówienia w pakiecie 4 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 4 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 4 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 4 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych, albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 4 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia przepisów i ograniczenie konkurencji co jest niezgodne z art. art 305 KK &1 (po nowelizacji z dn 1 X 2023) i art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2 do pakietu 4 poz. 2,3,4 Czy Zamawiający dopuści cewniki bez parametru: „, możliwością identyfikacji położenia cewnika za pomocą EKG”? Zapis ten stanowi jedynie ograniczenie konkurencji. Wszystkie szanujące się firmy ceniące sobie zdrowie i bezpieczeństwo pacjenta nie zalecają tej metody, a pozostanie przez Zamawiającego przy takim rozwiązaniu nie ma uzasadnienia medycznego. EKG wewnątrz przedsionkowe nie jest wiarygodną metodą pozycjonowania cewników do lewej żyły szyjnej wewnętrznej, nie wykrywa połączenia między żyłą główną górną a prawym przedsionkiem. Nie jest to wiarygodna metoda potwierdzania pozycji lewostronnych CVC. (źródło: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0007091217366643> Brytyjski Dziennik Anestezjologii ) Zamawiający jednocześnie nie wskazał do jakiego urządzenia EKG, w posiadaniu którego jest Zamawiający dedykowany jest kabelek, prosimy o podanie typu kabla o jaki chodzi zamawiającemu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3 Pakiet 2,3,4 Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne bez możliwości użycia metody kontroli EKG wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowaną solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 2 trójświatłowy w zestawie Seldingera 7FRx15

Dla pozycji 3 trójświatłowy w zestawie Seldingera 7FRx20

Dla pozycji 4 trójświatłowy w zestawie Seldingera 7FRx30

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 6:

Za nieterminową dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7.

Pytanie 1 do pakietu 8 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH6 z balonem 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 2 do pakietu 8 poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a trójdrożny CH20 z balonem 5-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3 do pakietu 8 poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a trójdrożny CH22 z balonem 5-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4 do pakietu 8 poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a trójdrożny CH20 z balonem 5-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5 do pakietu 8 poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Pytanie 6 do pakietu 8 poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu ze skalą od 100 ml?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

8.

Pakiet 1, poz. 22-23,30-31,10-43,72,

Czy zamawiający wydzieli poz. 22-23,30-31,10-43,72 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 4, poz. 47,

Czy zamawiający wydzieli poz. 47 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 11, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie z zachowaniem wszystkich pozostałych wymaganych parametrów.

9.

Pakiet 1, pozycja 3-6 – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką typu Tiemann z balonem 5-10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 1, pozycja 7 – 12 – Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr T o długości ramion 450 x 180 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

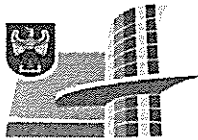
Pakiet nr 1, pozycja 7 – 12 – Czy Zamawiający oczekuje drenów wykonanych z 100% biokompatybilnego, przezroczystego silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 1, pozycja 22-23 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez nacięcia na tłoku i bez kołnierza na złączu luer-lock?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 1, pozycja 22-23 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki o standardowym zakończeniu luer-lock:



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 32** – Czy Zamawiający ma na myśli elektrody typu Quick-Combo do defibrylatora Lifepak?

Odpowiedź: Tak.

**Pakiet nr 1, pozycja 38 – 39** – Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania moczu w rozmiarach 190 x 70 mm o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 43** - Czy Zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 44 – 55** - Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 1050mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie tylko dla pozycji 45,46,47 i 50.

**Pakiet nr 1, pozycja 56** - Czy Zamawiający dopuści cewnik typ Pezzer posiadający zakończenie w postaci główki z 3 (trzema) otworami przelewowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 58 – 65** - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o następującym opisie:

- Wykonany z biokompatybilnego, przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych
- Otwarta końcówka atraumatyczna z sześcioma bocznymi otworami
- Pasek kontrastujący w promieniach RTG na całej długości drenu
- Specjalnie wyprofilowane otwory drenujące o kształcie stożkowym zapobiegające wrastaniu tkanek oraz zatykaniu światła drenu
- Jednakowej szerokości na całej długości, bez rozszerzeń
- Długość 50cm
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne – opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne folia
- W rozmiarach: Ch 15 (zamiast 16), 18, 21(zamiast 22), 24, 27(zamiast 26 i 28), 30, 33 (zamiast 32)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 66 – 71** - Czy Zamawiający dopuści dren Redona o długości 800mm z perforacją na długości 15cm, posiadający trzystopniowy (co 1 cm) czynn timer głębokości

w odległości 5cm od zakończenia perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 66 – 71** - Czy Zamawiający dopuści dren Redona z pojedynczym czynn timer głębokości w odległości 5cm od zakończenia perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 76** – Prosimy o doprecyzowanie – Czy Zamawiający oczekuje wyceny za opak. a'90 szt. – wycena 111 opakowań?

Odpowiedź :Należy zaoferować i wycenić 111 opakowań po 90 szt.

**Pakiet nr 1, pozycja 79** - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętnniczą w rozmiarze 20G / 1,1 x 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 82** - Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarze 54mm (okrągła)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 1, pozycja 82** - Czy Zamawiający dopuści elektrody pakowane a'50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

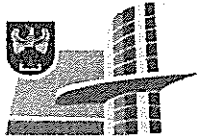
**Pakiet nr 5, pozycja 1 – 16** - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z elastycznego PVC niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 1 – 16** - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z termoplastycznego PVC niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 1 – 16** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym zamiast na baloniku kontrolnym?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

**Pakiet nr 5, pozycja 1 – 16** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem, z nazwą producenta umieszczoną na korpusie rurki zamiast na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w rozmiarze 3,0 zamiast 2,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 17 – 26** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankieta, wykonaną z termoplastycznego PCV bez powłoki silikonowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 27 – 41** - Czy Zamawiający dopuści zbrojoną rurkę intubacyjną z mankietem, wykonaną z elastycznego PCV bez powłoki silikonowej, z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym zamiast na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 27** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 3,0 zamiast 2,5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 48 – 53** - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe z polipropylenowym (PP) blokerem zgryzu, który zabezpiecza przed zamknięciem światła rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 54 – 60** - Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma naprzemianległymi otworami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pakiet nr 5, pozycja 54 – 60** - Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane w opak. typu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 61– 64** - Czy Zamawiający dopuści dreny z średnicą zewnętrzną 5,0mm +/-0,3 bez regulatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 61– 64** - Czy Zamawiający dopuści dreny z średnicą zewnętrzną 5,3mm w jednym rozmiarze Ch16 o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

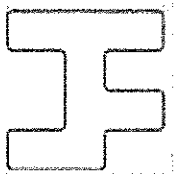
**Pakiet nr 5, pozycja 65-66** - Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml oraz ze średnią wielkością wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min – 3,23 µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 71** - Czy Zamawiający dopuści dren o długości 426 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 5, pozycja 75-76** - Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania cewników i sond z dwustopniowym systemem aplikacji tj. 2 mocowania do skóry i 2 mocowania cewnika?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 6, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści igłę do wstrzykiwaczy insulinowych typu PEN 0,33 x 12 mm?

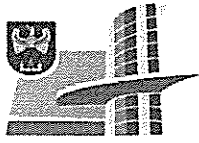
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 7, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści następujący zestaw:

- zestaw składa się z końcówki ssącej oraz drenu łączącego o standardowej długości 210cm
- końcówka CH 21 z podwójnym załamaniem krzywizny oraz z 4 otworami bocznymi, długość końcówki 26 cm
- dren CH 24 o średnicy wewn./zewn. 5.6mm/8.0mm
- dren z obustronnym uniwersalnym zakończeniem typu lejek, z możliwością szczelnego dopasowania do każdego typu zakończenia ssaka z jednej strony, do końcówki z drugiej strony (możliwość wymiany końcówki ssącej na inną w trakcie zabiegu)
- jałowy, pakowany podwójnie: w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 8, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 3ml?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 8, pozycja 1-10** – Czy Zamawiający dopuści cewnik pakowany podwójnie – wew. folia, zew. papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 8, pozycja 14** – Czy Zamawiający dopuści worek skalowany co 100ml ze skalą zaczynającą się od 100ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 8, pozycja 14** – Czy Zamawiający dopuści worki z możliwością opisaną bez dedykowanego pola do opisu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pakiet nr 8, pozycja 15** – Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 8, pozycja 16** – Czy Zamawiający dopuści worek do tygodniowej zbiórki moczu z drenem 120cm, bezigłowym portem do pobierania próbek, bez zacisku na drenie, z dołączonym (pakowanym osobno) wieszakiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 9, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli do badań z pojemnikiem o pojemności 20 ml skalowanym co 2 ml, w nakrętce pojemnika zintegrowana 2 dreny (jeden zakończony końcówką lejkowatą, drugi łącznikiem z kontrolą siły ssania) w zestawie dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika oraz naklejka umożliwiająca identyfikację pojemnika, jałowy, jak dotychczas stosowany w Państwie placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 11, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie:

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszycy technologii
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wktucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękkii i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogeny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu

?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 11, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie:**

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- burztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 130 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etyenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 11, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie:**

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 130 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etyenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 11, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie:**

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kląpką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm z zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające włożenie w pojemniki z płynami
- kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofobowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w podchwyt na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypchnięcie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

**Pakiet nr 11, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki?**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

10.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny 200ml, średnica 9cm, w polietylenowej rurce z wypychaczem, do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny, średnica zszywki 0,5 mm, wymiary zszywki po założeniu 5,7mm x 3,9mm (szer./wys.) Zszywki wykonane z wysokiej jakości stali chirurgicznej. Jałowy, jednorazowego użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny, średnica zszywki 0,6 mm, wymiary zszywki po założeniu 6,5mm x 4,7mm (szer./wys.) Zszywki wykonane z wysokiej jakości stali chirurgicznej. Jałowy, jednorazowego użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

11.

pyt. 1 Czy Zamawiający wydzieli do innego pakietu w pakiecie 10

Poz.1

Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny 200ml, średnica 5cm, w polietylenowej rurce z wypychaczem, do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu.





SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej. Zgodnie z art.16 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

- 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;
- 2) przejrzysty;
- 3) proporcjonalny.

Prosimy o pozytywne odniesienie się do naszego pytania, dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

12.

Pakiet 10.

1.Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worków o średnicy 8,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

2.Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynku, data ważności minimum 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

3.Czy Zamawiający w pozycji 5, 6, 7 i 8 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o długości linii szwu 57 mm i 77 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

4.Czy Zamawiający w pozycji 5, 6, 7 i 8 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o długości linii szwu 77 mm i 102 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

5.Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie staplerów w rozmiarze 21 mm (średnica noża 14 mm), 26 mm (średnica noża 17 mm), 29 mm (średnica noża 20 mm), 32 mm (średnica noża 24 mm), wysokość zszywki 4,5 - 5,0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

13.

1.Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 1, pozycja 38 i 39) woreczki do zbiórki moczu o wymiarach 190x70mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

2.Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 56:

DREN PEZZER

sterylny

właściwości:

- wykonany z lateksu naturalnego
- silikonowany
- w odcinku dystalnym trzy otwory
- końcówka cewnika oznaczona rozmiarem
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

3.Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycji 16 dren 110cm

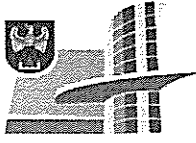
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4.Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycji 16 dren 130cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

5.Czy zamawiający dopuści w pakiecie 9: Zamknięty system do pobierania próbek w drzewa oskrzelowego? właściwości:

- zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. z wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

- w jego skład wchodzi: pojemnik 25 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami dł. 37 i 39 cm, dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna
  - niepirogenny, nietoksyczny
  - nie zawiera ftalanów
  - sterylizowany tlenkiem etylenu
  - jednorazowego użytku
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

6. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 12, pozycji 2 igłę bezpieczną o wymiarach; 0,6x25? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

7. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 12, pozycji 10:

VADSITE jest wielofunkcyjnym, zamkniętym, bezigłowym łącznikiem o małym rozmiarze, umożliwiającym pobieranie próbek, wstrzykiwanie lub stosowanie infuzji płynów lub leków. VADSITE posiada całkowicie przezroczystą obudowę ułatwiającą obserwację przepływających płynów. Posiada łatwą do dezynfekcji membranę silikonową (dezynfekcja musi być przeprowadzona przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie, gdy przewód do infuzji lub strzykawka zostaną rozłączone. Urządzenie posiada prosty tor przepływu. Zapobiega cofaniu się krwi po odłączeniu strzykawki lub linii. VADSITE jest odporny na tłuszczowe emulsje, cytotoksyczne leki oraz na antyseptyki. To łatwe do użycia urządzenie chroni zarówno personel medyczny jak i pacjenta (zamknięty system redukuje ryzyko zatoru powietrznego oraz utraty krwi). VADSITE służy do podłączenia do urządzeń (strzykawkami, drenami przedłużającymi, itp.) posiadających męską końcówkę Luer-Lock, której średnica jest  $\geq 1,7$  mm (większość urządzeń) oraz do wszystkich urządzeń z żeńską końcówką Luer. Objętość wypełnienia (przestrzeń martwa) 0,07 ml. Wypływ wsteczny 0,03 ml. Przepływ nielimitowany do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie do 24 barów. VADSITE może być używany w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej. Okres użytkowania gwarantowany przez producenta wynosi 7 dni lub 360 użyc (720 aktywacji). Produkt jest zgodny z normą PN - En ISO 10555-5: 2002/AC: 2006.

Pakowany pojedynczo, sterylny, jednorazowego użytku..

- Nie zawiera części metalowych
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Nie zawiera pirogenów
- Nie zawiera żadnych produktów pochodzenia zwierzęcego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

8. W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ i Projektu umowy.

14.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na nebulizator o pojemności 10 ml skalowany co 2 ml spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr oddechowy o wadze 26,2 g, przestrzeni martwej 53 ml, poziomie nawilżania 37,3 mg/l H<sub>2</sub>O spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr oddechowy o wadze 17,2 g spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet 2 poz. 6 i 7

Czy Zamawiający zgodzi się na sterylne przedłużacze, które spełniają pozostałe wymagania?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

15.

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do nebulizacji składającego się z nebulizatora z możliwością pracy poziomo i pionowo, o pojemności 10 ml skalowany co 2, drenu o przekroju gwiazdki długości 180 cm, złączki T z końcówkami 22F 22M/15F oraz ustnika?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra bakteryjno-wirusowego elektrostatycznego sterylnego z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem kapno, o skuteczności filtracji >99,998% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, waga 31g, przestrzeń martwa 57 ml, minimalna objętość oddechowca >180 ml, zwrot wilgoci 32,3 mg H<sub>2</sub>O/L przy VT 500 ml, złącza 22M/15F-22F/15M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego elektrostatycznego sterylnego z portem kapno, o skuteczności filtracji >99,998% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, waga 23g, przestrzeń martwa 42 ml, minimalna objętość oddechowca >150 ml, złącza 22M/15F-22F/15M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 4 – dotyczy pakietu 2 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z dwoma rurami karbowanymi o dł. 160 cm z PE (polietylenu), z łącznikiem Y z dwoma portami zabezpieczonych zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, z kapturkiem zabezpieczającym od strony pacjenta, średnica rur 22mm, złącza 22mmF, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 5 – dotyczy pakietu 2 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z dwoma rurami karbowanymi o dł. 160 cm z PE (polietylenu), z łącznikiem Y, z kapturkiem zabezpieczającym układ od strony pacjenta, średnica rur 22mm, złącza 22mmF, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 6 – dotyczy pakietu 2 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego do aparatu do znieczulania dla dorosłych, materiał PP, 2 rury rozciągliwe, maksymalna długość po rozciągnięciu 200 cm, dodatkowa rura do worka o maksymalnej długości po rozciągnięciu 150 cm, kolanko z portem kapno, łącznik Y z portem Luer Lock, średnica rur 22 mm, złączka prosta 22M-22M, bezlateksowy worek oddechowy poj.2 litry, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 7 – dotyczy pakietu 2 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie martwej przestrzeni z rury o gładkim świetle wewnątrz o długości 18 cm przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 8 – dotyczy pakietu 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek kraniowych jednorazowych, sterylnych, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, z koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach : 1 (<5 kg), 1.5 (5-10 kg), 2 (10-20 kg), 2.5 (20-30 kg), 3 (30-50 kg), 4 (50-70 kg), 5 (+70 kg), z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

16.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml, skalowany linearnie co 1ml, numerycznie co 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik T z zakończeniem od strony pacjenta: 22F a od strony obwodu: 22M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami karbowanymi o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PP i EVA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 5



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PP i EVA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami rozciągliwymi do 180cm i dodatkową rurą do worka rozciągliwą do 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy ze złączami wykonanymi z PP?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 2, pozycja 8-8f

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski. Maski sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ..

Pakiet nr 2, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści produkty z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 1-47

Czy Zamawiający dopuści niesilikonowane rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe? Pełną identyfikację przyrządu zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 27-41

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe? Pełną identyfikację przyrządu zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 27-41

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną od łącznika do mankieta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 48-53

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z blokadą przeciw zgryzieniu wykonaną z PE?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 57

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o długości 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 61



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu zawierający łącznik tlenowy, dren tlenowy o średnicy wew. 4mm, zew. 5mm, dren doprowadzający z wypustkami donosowymi o średnicy wew. 4mm, zewn. 5mm, suwak (regulator) obwodu części opasającego głowę, długość min. 200mm, rozmiar L?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu zawierający łącznik tlenowy, dren tlenowy o średnicy wew. 4mm, zew. 5mm, dren doprowadzający z wypustkami donosowymi o średnicy wew. 4mm, zewn. 5mm, suwak (regulator) obwodu części opasającego głowę, długość min. 200mm, rozmiar S?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu zawierający łącznik tlenowy, dren tlenowy o średnicy wew. 4mm, zew. 5mm, dren doprowadzający z wypustkami donosowymi o średnicy wew. 4mm, zewn. 5mm, suwak (regulator) obwodu części opasającego głowę, długość min. 200mm, rozmiar M?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 64

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu zawierający łącznik tlenowy, dren tlenowy o średnicy wew. 4mm, zew. 5mm, dren doprowadzający z wypustkami donosowymi o średnicy wew. 4mm, zewn. 5mm, suwak (regulator) obwodu części opasającego głowę, długość min. 200mm, rozmiar XS?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 65-66

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2µm?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 4,26m?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 75-76

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z 2-stopniowym systemem aplikacji?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 5, pozycja 75-76

Czy Zamawiający dopuści opatrunek nie posiadający obrazkowej instrukcji użycia?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300cm?  
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren z konektorami nieprzezroczystymi?  
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę dołączoną do drenu o długości 27cm i średnicy wew. 4,13mm (Ch21)?  
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 3ml?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 1-10

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley pakowany podwójnie: folia + folia-papier?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 4-10

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley jednostronnie silikonowany?



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 8, pozycja 4-10

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 8, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu ze skalą co 100ml od 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści worek nie posiadający pola na worku do opisania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 8, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści worek z zatyczką na łączniku schodkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem o długości 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2000ml, a jego pojemność całkowita wynosi 2500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą z 1 skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą z 2 skalami pomiarowymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu wyłącznie z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu pakowany w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści opakowanie oznaczone datą ważności, numerem LOT, datą produkcji oraz z symbolem sterylizacji tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 8, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 16



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu nie posiadający portu do pobierania próbek moczu?  
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści opakowanie oznaczone datą ważności, numerem LOT, datą produkcji oraz z symbolem sterylizacji tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pakiet nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zamkniętego systemu do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zamkniętego systemu do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów





SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
  - Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
  - Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódkę łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
  - W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
  - System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
  - Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
  - Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
  - Pakowana folia/papier
  - Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych
- Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Jednocześnie informujemy o przedłużeniu terminu składania i otwarcia ofert do dnia 12.02.2024 , godziny składania i otwarcia bez zmian. Nowy termin związania ofertą 12.03.2024.

Prezes Zarządu  
*Henryk Szymczak*

Jarocin dnia 07.02.2024

