

Wołów, 18.09.2023 r.

14/PCM/2023/ZP/A

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ - 20

Dotyczy: postępowania nr 14/PCM/2023/ZP/A **Sukcesywna dostawa zużywalnego sprzętu medycznego przez okres 12 miesięcy**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający, zgodnie z art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pakiet 3 Poz. 1-7

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną zamiast filtr hydrofobowego

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 1 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (22-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24-22G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 22G 0,9mm x 25 mm.
- przepływ 3 lml/min.;

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 2 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (20G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (20G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;

20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.; do wyboru Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 3 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu



umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.; do wyboru Zamawiającego
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 4 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarze: 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 5 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarze: 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 6 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarze: 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 7 kaniulę dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 8 koreczek luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 9 koreczka dwustronnego męsko-żeńskie (combi), , kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wkluc obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 , 100 lub 200szt, w kolorze czerwonym

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 pozycji 11 kranika z ujściami zabezpieczonymi kranikami z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 - Poz.13 i 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zawory bezigłowe z przedłużaczami mają chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pytanie 12 - Poz .15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy arterial kaniula ma mieć cewnik z PTFE?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5

Pytanie 13 - Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłową wolną od PCV o długości 60 mm w części przezroczystej

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 5 pozycji 2 przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kropłowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 5 pozycji 4 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych , komora kropłowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.



Pytanie 14 - Poz. 1 i 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z komorą wolną od PCV

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 5 pozycji 5-6 oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza 1,24 mm.

Pytanie 15 - Pakiet 6

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 6 pozycji 6 strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 27 G 0,4 x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 - Poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej tuberkul., z igłą-trzyczęściowa z końcówką luer do tuberkuliny z podziałką co 0,01 ml z igłą 0,5 x 16 mm ,

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 17 - Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia infuzyjnych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala

ODPOWIEDŹ: Zamawiający użytkuje pompy: Ascor, Infectomat, Braun, BLT, Kwapisz, Ascor, Medima, Vimex i oczekuje strzykawek kompatybilnych w tymi urządzeniach.

Pytanie 18 - Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

ODPOWIEDŹ: Końcówka ścięta prosto.

Pytanie 19 - Pakiet 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego standardowego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN IO 811 ≥ 20 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 2,9IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀.

czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rącznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 - Pakiet 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami 30x39cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości.

Dla obszaru krytycznego i niekrytycznego penetracja wody min. 46 cmH₂O; Palność Klasa 1 wg CFR1610 oraz penetracja lasera klasa P4 i pierwotny zapłon klasa II wg EN 810. Dostępny w rozmiarach S/M-XXL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 - Pakiet 13, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z rącznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥ 100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rącznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia.

Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 - Pakiet 13. Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami

30x39cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości.

Dla obszaru krytycznego i niekrytycznego penetracja wody odpowiednio min. 46 cmH₂O i min. 175 cmH₂O ; Palność Klasa 1 wg CFR1610 oraz penetracja lasera klasa P4 i pierwotny zapłon klasa II wg EN 810. Dostępny w rozmiarach S/M-XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający informuje, iż nie przedłuży terminu składania ofert. Ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Agnieszka Poprawska-Cierpiat
Pełnomocnik Zarządu

Sporządziła: Anna Chechelska, Tel: 71/ 38 05 807, e-mail: annachechelska@pcm-wolow.pl