



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PILE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



Dyrektor (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: [wspila@pi.onet.pl](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn.22.06.2021 roku

FZP.III – 241/29/21

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pod nazwą:  
**„DROBNY SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU (II)”**.

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie nr 1.**

Zadanie 6, poz. 1

Zwracam się prośbą o możliwość zaoferowania wkłuc centralnych dostępnych w długościach 16,20 i 30cm, przewodnik stalowy 0,032” długość 60cm, igła wprowadzająca 18Gx6,35cm, rozszerzacz 9Fr (10Fr dla długości 30cm).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 2.**

Zadanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8,5Fr o długości 15,17,20 i 30 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 3.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 6: Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, czteroświatłowy, 8,5F długość 15, 20, 30 cm, igła wprowadzająca typu Y 18Gx7cm, nitinolowy przewodnik J o długości 50 cm i średnicy 0,035" ze znacznikiem głębokości strzykawka 5 ml cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz, cztery korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć. kanały 16Ga/14Ga/18Ga/18Ga j.u. sterylne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie nr 4.**

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji,

dopuszcza do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu.. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml oraz. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania.

+ dren do odsysania jałowy, pakowany podwójnie w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne, o długości 210 cm, o średnicy wewnętrznej 5,6 mm, zewnętrznej 8 mm, typu lejek – kapkon.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Deklarujemy bezpłatną wymianę obecnie użytkowanych na oddziałach pojemników wielorazowego użytku na kompatybilne z oferowanymi wkładami o właściwościach antybakteryjnych, w przypadku wybrania naszej oferty.

W przypadku decyzji odmownej, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 5.

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawanie na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

#### Pytanie nr 6.

Zad. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Wkład do ssaka Medivac 1,5 l z drenem i adapterem Medistop, j.u lub 3,0 L z drenem i adapterem Medistop. System Medivac nie posiada wkładów 2,0 L w załączeniu oryginalna ulotka producenta. Czy nie zaszła pomyłka pisarska w opisie z „kanistrami kompatybilnymi z wkładami” zamawiający oczekuje 1500 wkładów z kanistrami ? Kanistry są wielorazowego wiec jeśli nie oczekuję 1500 kanistrów to bardzo proszę o określenie ilości oczekiwanych kanistrów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie pod warunkiem, że wykonawca dostarczy kompatybilne kanistry w ilości 15 szt.**

#### Pytanie nr 7.

Zadanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG .Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 8,5 FR (światła 16G/14G/18G/18G/) o długości 16 ,20 ,30 cm. W zestawie ponadto: bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, system BLS minimalizujący wpływ krwi oraz ryzyko

powstania zatoru powietrznego, nitinolowa prowadnica całkowicie odporna na złamanie 0,88mm/60cm, z jednej strony z końcówką J a z drugiej strony z miękką końcówką prostą, prowadnicę umieszczoną w pochewce w kształcie koła,, bezpieczny skalpel, adapter do przetwornika ciśnienia, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG do dokładnego umieszczania końcówki cewnika, strzykawka 5ml, rozszerzacz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 8.

Zadanie nr 1

Poz. 1 Układ oddechowy

1. Prosimy o dopuszczenie układu z generatorem dwudyszowym o parametrach:
  - odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m,  $\varnothing$  wew. 10 mm, odcinek do inkubatora dł. 0,3m,
  - odcinek wydechowy niepodgrzewany,
  - odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
  - odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
  - generator IF.
2. Czy w ramach profilaktyki zakażeń szpitalnych Zamawiający wymaga aby zaoferowane układy były wykonane z polimeru z jonami srebra, których właściwości wpływają na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez patogeny, w tym szczepy bakterii opornych na antybiotyki, grzyby, wirusy i pleśnie? Zakażenia szpitalne wydłużają pobyt pacjenta w szpitalu, jak też powodują powikłania prowadzące często do niepełnosprawności, przez co zwiększają koszty leczenia. Dodatkowo narażają personel medyczny na kontakt z drobnoustrojami chorobotwórczymi. Natomiast dzięki ochronie przeciwdrobnoustrojowej z wykorzystaniem jonów srebra, która tworzy powłokę na produkcie, na której drobnoustroje nie są w stanie przetrwać, można zredukować liczbę drobnoustrojów nawet o 99,9% i działa ona nieprzerwanie przez cały przewidywany okres użytkowania produktu.
3. Prosimy o doprecyzowanie czy układ ma posiadać kołyskę do zamocowania generatora na czepcu, wykonaną z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, która gwarantuje uzyskanie szczelności poprzez zmianę pozycji na głowie pacjenta, wymiennie wpływając na redukcję urazów okolic nosa.
4. Czy układ ma posiadać w komplecie końcówki nosowe o zróżnicowanej grubości ramion donosowych (3 szt.), które podczas terapii rozszerzają się w większym stopniu niż końcówki o jednolitej grubości wykonania? Takie rozwiązanie wpływa na maksymalizację szczelności i redukuje urazy wewnątrz delikatnych nozdrzy pacjenta.

**Odpowiedź: 1. Zamawiający dopuszcza.**

**2. Zamawiający wymaga aby układy były wykonane z polimeru z jonami srebra.**

**3. Zamawiający dopuszcza dane rozwiązanie.**

**4. Zamawiający wymaga aby układ posiadał w komplecie końcówki nosowe o zróżnicowanej grubości ramion donosowych.**

#### Pytanie nr 9.

Poz. 2 Układ oddechowy

Czy w ramach profilaktyki zakażeń szpitalnych Zamawiający wymaga aby zaoferowane układy były wykonane z polimeru z jonami srebra, których właściwości wpływają na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez patogeny, w tym szczepy bakterii opornych na antybiotyki, grzyby, wirusy i pleśnie? Zakażenia szpitalne wydłużają pobyt pacjenta w szpitalu, jak też powodują powikłania prowadzące często do niepełnosprawności, przez co zwiększają koszty leczenia. Dodatkowo narażają personel medyczny na kontakt z drobnoustrojami chorobotwórczymi. Natomiast dzięki ochronie przeciwdrobnoustrojowej z wykorzystaniem jonów srebra, która tworzy powłokę na produkcie, na której drobnoustroje nie są w stanie przetrwać, można zredukować liczbę drobnoustrojów nawet o 99,9% i działa ona nieprzerwanie przez cały przewidywany okres użytkowania produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby układy były wykonane z polimeru z jonami srebra**

#### **Pytanie nr 10.**

Poz. 5 Paskowe mocowanie

Czy Zamawiający wymaga paskowego mocowania w postaci czepeca owijanego wokół głowy pacjenta do stosowania zamiennie z czapeczką? Dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepeczek do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenia ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii. Czepeczek do terapii wymiennych dostępny w rozmiarach XXS-XL, czapeczka w rozm. 000-9.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

#### **Pytanie nr 11.**

Pytanie nr 1 pozycja nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli opisując przyłączy pacjenta do IF jako generator z zaworem kulkowym, czterodyszowym. Z naszej wiedzy wynika, iż w przyłączy pacjenta do IF nie ma żadnego zaworu, przepływ gazów oddechowych jest stały i nie jest on blokowany przez jakikolwiek zawór. Prosimy o wskazanie umiejscowienia wspomnianych czterech dysz.

Lub prosimy o odstąpienie od takich zapisów i zmianę na „przyłączy pacjenta kompatybilne z urządzeniem IF”

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia na: „przyłączy pacjenta kompatybilne z urządzeniem IF”**

#### **Pytanie nr 12.**

Dotyczy cz. III pkt 4 SWZ w związku z § 6 ust. 6 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że terminy dostaw liczone są w dniach roboczych zgodnie z § 6 ust. 6 wzoru umowy.

**Odpowiedź: Termin dostawy liczony będzie w dniach roboczych.**

#### **Pytanie nr 13.**

Dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy kary dotyczące naruszeń postanowień dotyczą również § 6 ust. 7, tak jak wskazane w § 8 ust. 1. W § 6 ust. 7 mowa o odrzuceniu reklamacji.

**Odpowiedź: Tak, dotyczy również okresu ekspertyzy.**

#### **Pytanie nr 14.**

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganym. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodatkową kolumnę**

#### **Pytanie nr 15.**

Dotyczy § 6 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia faktury wraz z towarem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 16.**

Dotyczy zadania nr 9 poz. 7-8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 17.**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 6 zestawów do cewnikowania żył centralnych czteroświatłowych 8,5Fr/18,14,18,16 Ga/16,20cm o następujących parametrach : cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem ze znacznikami długości, widoczny w promieniach RTG, regulowane skrzydełka mocujące, prowadnica odporna na zaginanie z końcówką J, rozszerzadło , strzykawka 5 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie nr 18.**

Pytanie 1 – dotyczy zadania 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z generatorem dwudyszowym oraz podgrzewanym ramieniem wdechowym, przystosowanym do nawilżacza, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty do aparatu Infant Flow?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 19.**

Pytanie 2 – dotyczy zadania 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego do respiratora dla noworodków z automatyczną komorą nawilżającą, w którym odcinek wdechowy podgrzewany jest długości 1,2 m, odcinek wydechowy niepodgrzewany jest z pułapką wodną, odcinek przedłużający do inkubatora 0,4m, dren ciśnieniowy, zestaw adapterów, kompatybilny z respiratorem Babylog 8000+?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 20.**

Pytanie 3 – dotyczy zadania 1 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakowego mocowania w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**