|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |

**Szczecin, dnia 08-03 2023r**

**Sygnatura: ZP/220/14/23**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych**”

**Wyjaśnienia 2**

Zamawiający unieważnia w całości **wyjaśnienia nr 1 z dnia 02-03-2023r** i udziela ponownie wyjaśnień do pytań Wykonawców złożonych w postępowaniu.

**Wykonawca I**

**Pakiet 2, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o pojemności 17 ml.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 2, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez łącznika dodatkowej iniekcji

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 2, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez łącznika dodatkowej iniekcji.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca II**

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi w opakowaniu zbiorczym 300 szt?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 2 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd jak poniżej

**PRZYRZĄD DO INFUZJI TYP IS AMBER – BEZ FTALANÓW**

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

**Skład aparatu:**

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa,

- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm

- zaciskacz rolkowy

- rolka zaciskacza

- dren medyczny o długości 150 cm

- łącznik stożkowy luer lock

- osłonka łącznika luer lock

**Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:**

- nie zawiera lateksu

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany EO

- opakowanie jednostkowe typu blister-pack

**Opakowanie jednostkowe:** 1 szt. blister

**Opakowanie handlowe:** 20 szt. folia

**Opakowanie zbiorcze:** 400 szt. karton

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że** komora kroplowa o długości minimum 50 mm (20 kropli=1ml +/- 0,1ml)**.**

**Wykonawca III**

Zadanie 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

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

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga aby informacja na opakowaniu jednostkowym była w formie symbolu lub wyraźnie napisana (czyli np. „nie zawiera ftalanów”, „bez zawartości ftalanów” itp.)**

Zadanie 2, poz. 2,3

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza przyrządy bez dodatkowego łącznika, pozostałe zgodnie z SWZ.**

**Wykonawca IV**

**Zadanie 1, pozycja 1, 2** Czy Zamawiający dopuści przedłużacze w opakowaniu blister-pack?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2, 3** Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe papier-folia?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2** Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze karton zawierający maksymalnie 250sztuk?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2, 3**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

**Odpowiedź**

**Tak zamawiający wymaga.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2, 3**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wymaga proponowanego wyrobu.**

**Zadanie 2 , pozycja 1, 2, 3**

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający oczekuje sterylnego przyrządu.**

**Zadanie 2 , pozycja 2**  Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez łącznika dodatkowej iniekcji?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca V**

Pytanie nr 1 do pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji :

- system jednorazowy, sterylny

- monofilamentowa, niewchłanialna 100% polipropylenowa taśma

- wymiary taśmy: szerokość 1,1 cm, grubość minimum 0,50 mm, gramatura 57g/ m2

- laserowo zgrzewane brzegi taśmy,

- nietraumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy,

- implantacja z dostępu przez otwory zasłonione out- in oraz in- out

- taśma w plastikowej dwu-częściowej osłonce

Przystosowana do prowadników wielokrotnego użytku

Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostkach szpitalnych w całej Polsce.

Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Wykonawca VI**

**Pakiet 3**

**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o następujących parametrach: Taśma Aris stosowana do podtrzymania cewki moczowej przy chirurgicznym leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet. Niewchłanialna siatka wykonana z tkanego pojedynczego włókna polipropylenowego o równym brzegu. Parametry siatki: długość 60 cm, grubość 0.3 mm, gramatura 0.75 g/m, wytrzymałość na zerwanie do 86,5 N, średnica nici 0,08 mm, elastyczność 7.5% Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, dostarczany w opakowaniu jednostkowym

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

Pozycja 2,3

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanej pozycji**

Pozycji 1,2,3

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie ilości sztuk do powyższego pakietu. Zamawiający w formularzu cenowym nie podał oczekiwanej ilości.

**Odpowiedź**

**Zamawiający w załączeniu przekazuje uzupełniony załącznik.**

**Pakiet 1, pozycja 1-2**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie oczekuje podawania średnicy drenu.**

1. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacze do pomp mają zawierać informacje o braku ftalanów i lateksu fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock

**Odpowiedź**

**Zamawiający oczekuje zaoferowania przedłużaczy do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock**

**Pakiet 2**

**Pozycja 1,2.3**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrządów do przetaczania krwi i preparatów krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości PCV ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Wykonawca VII**

Zadanie 2 , pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści Sterylny. Jednorazowego użytku. Niepirogenny, nietoksyczny. Wyrób bez zawartości lateksu i bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym). Dwukanałowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką. Skład: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, igła biorcza dwukanałowa uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, hydrofobowy filtr powietrza, komora kroplowa o długości minimum 50 mm (20 kropli=1ml +/- 0,1 ml), filtr płynu o wielkości oczek 15μm, zaciskacz rolkowy, rolka zaciskacza, bez łącznika dodatkowej iniekcji, dren medyczny o długości 150 cm (+/-10cm), łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock. Z nazwą producenta na zaciskaczu rolkowym posiadającym uchwyt (nie zacisk szczelinowy) na dren oraz pochewkę na igłę biorczą, skrzydełkami przy kolcu igły biorczej Opakowanie jednostkowe typu blister-pack. Opakowanie zbiorcze karton zawierający maksymalnie 250 sztuk?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

***Z poważaniem***

***Dyrektor SPSK-2***

***/podpis w oryginale/***

***Sprawę prowadzi:***

***Przemysław Frączek***

***Tel. 91 466 1087***