

ZP/1/25

### Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

**dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w trybie podstawowym o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. Sukcesywna dostawa drobnego specjalistycznego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. Pytanie 1 dot. Części nr 2

Czy Zamawiający dopuści przetwornik z linią przetestowaną na etapie produkcyjnym, w związku z tym nie wymagająca stosowania osobnych portów do testowania? Przetwornik posiada wstępnie wykalibrowany czujnik pomiarowy ze stałymi parametrami elektrycznymi (czułość, liniowość, stabilność zera). Po podłączeniu przetwornika do systemu kalibracja następuje automatycznie, co absolutnie nie wymaga dodatkowych testów poprawności działania całej linii przez Użytkownika. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Oferent zobowiązuje się (jeśli będzie taka potrzeba) do dostarczenia kabli połączeniowych kardiomonitora z przetwornikiem.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

2. Pytanie 2 dot. Części nr 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby linia do przepłukiwania była trwale (nierozzerwalnie) połączona z przetwornikiem co mniejsza ryzyko rozszczelnienia układu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia takiego warunku w postępowaniu.

3. Czy Zamawiający w części 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

dla poz. 6 średnica 13 FR - długość 15 cm, 20 cm, 25 cm –

dla poz. 7 średnica 11 FR - długość 15cm, 20 cm , 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 3 poz. 6 i 7 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

5. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

B) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości **0,5 %** wartości brutto dostawy, **reklamowanej części dostawy**;, za każdy kolejny rozpoczęty dzień zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 ust 1 umowy,

C) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**6. Pakiet nr 7, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści maskę nosowo-ustną firmy Philips Respironics do aparatów CPAP/autoCPAP, bilevel oraz NIV (nieinwazyjnej wentylacji płuc). Do wyboru wkładka żelowa lub silikonowa.

Amara full face mask występuje w dwóch wersjach w zależności od trybu wentylacji:

1. EE przeciekowy z portem wydechowym do CPAP/biPAP np. podczas terapii bezdechu
2. SE bez portu wydechowego do NIV w trybie wentylacji dwururowej do respiratorów.

Dostępna w 4 rozmiarach: P (pediatryczna), S, M, L?



**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**7. Pakiet nr 7, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści maskę tlenową dla dorosłych do wysokich stężeń z workiem, wykonaną z medycznego PCV, zawierającą ftalany, posiadająca linię do monitorowania z luer-lock, której końcówkę podłącza się do kapnometru, dren o długości min. 1,8m, maska posiadająca zacisk aluminiowy w części nosowej, przedłużony mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, pakowana pojedynczo?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**8. Pakiet nr 7, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do nebulizacji składający się z łącznika T, nebulizatora, ustnika i drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym 2,1 m. Sterylny, pakowany pojedynczo. Nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 2 ml, możliwość pracy w każdej pozycji. Przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,0-2,2  $\mu\text{m}$ , frakcja respirabilna (cząsteczki  $<5 \mu\text{m}$ ) – 79,7% (+/-1,7%), tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10l/min dla 3ml roztworu: 7,36 min (+/-0,26 min). Pojemnik nebulizatora zakończony standardowym złączem 15M pasującym do masek i ustników?

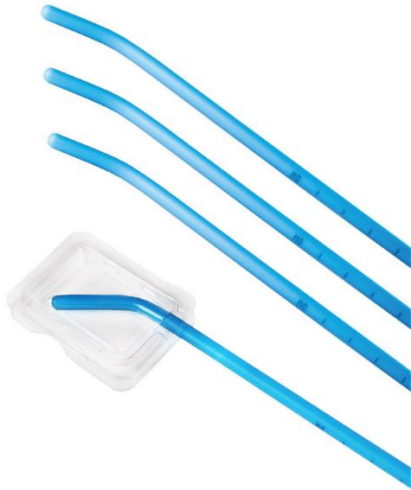


**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**9. Pakiet nr 7, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji typu Bougie o parametrach:

- Polecana przy trudnej intubacji i wymianie rurki dotchawiczej
- Powierzchnia zewnętrzna o wysokim połysku i niskim współczynniku tarcia poprawia poślizg rurki
- Wykonana z medycznego PE, pozbawiona lateksu, elastyczna
- Zaokrąglona, gładka, wygięta końcówka
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia?

<b>ROZMIAR</b>	<b>DŁUGOŚĆ</b>
6 Fr	535 mm
10 Fr	600 mm
10 Fr	700 mm
10 Fr	800 mm
10 Fr	1000 mm
15 Fr	600 mm
15 Fr	700 mm
15 Fr	800 mm
15 Fr	1000 mm



**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**10. Pakiet nr 7, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z workiem wykonanym z gumy kauczukowej?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**11. Pakiet nr 7, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z rurami o długości 45-180cm oraz z trzecią rurą o długości 120cm?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**12. Pakiet nr 7, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z mocowaniem rur na wcisk?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**13. Pakiet nr 7, pozycja nr 6** – Czy zamawiający dopuści sterylna, jednorazowa maska krtaniowa, wykonana z wysokiej jakości tworzywa żelowego. Żelowa maska krtaniowa I-gel jest wykorzystywana do utrzymywania drożności dróg oddechowych podczas ratunkowych procedur resuscytacyjnych jak również w anestezjologii. Wykonana z żelowego tworzywa, dzięki czemu nie ma potrzeby nawilżać mankieta maski lubrykantem. Łatwy sposób zakładania maski oraz mniejsze ryzyko powikłań pozwala stosować maskę krtaniową jako alternatywę dla intubacji. Wyprofilowany mankieta maski doskonale dopasowuje się do budowy anatomicznej pacjenta, delikatny materiał, z którego wykonany jest mankieta, zapobiega uszkodzeniom tkanki miękkiej oraz nie powoduje podrażnień, sterylna, wyraźne oznaczenie rozmiaru maski i wagi pacjenta. Rozmiary 1-5?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.



**14. Pakiet nr 7, pozycja nr 7** – Czy zamawiający dopuści równoważny zestaw do toalety jamy ustnej o składzie:

- szczoteczkę z włosiem z odsysaniem i łącznikiem do kontrolowanego odsysania
- aplikator gąbkowy
- saszetka 10ml z roztworem 0,12% chlorheksydyny
- saszetka 3ml z żelem nawilżającym
- kubek?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

Wyjaśnienia są wiążące z chwilą publikacji.

/-/ Paweł Dopierała  
Prezes Zarządu