



NZP/55/P/24

Bydgoszcz, dnia 08.11.2024 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na *dostawę sprzętu jednorazowego użytku stosowany w procedurach neonatologicznych*, nr sprawy NZP/55/P/24.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ustawy ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (PZP) z dnia 11 września 2019r. – w związku z pytaniem zadanymi przez wykonawcę w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Grupie 7 dopuści rurki intubacyjne dotchawicze marki, półprzezroczyste (biało-mleczny kolor), posiadające oznakowanie długości co 1 cm (po dwóch stronach korpusu rurki) oraz posiadające dodatkowo czarny znacznik dystalny poprawiającym widoczność końca rurki; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Grupie 7 mógłby potwierdzić, czy wskazane rozmiary od 2,0 do 4,0 oznaczają średnicę wewnętrzną rurki w mm (w nazwie przedmiotu wskazano rozmiar w CH).

Odpowiedź

Tak, wskazane rozmiary od 2,0 do 4,0 oznaczają średnicę wewnętrzną w milimetrach.

Pytanie 3 – dot. grupa 19: Kocyk do hipotermii

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kocyków kompatybilnych z urządzeniem Blanketroll III o wymiarach 39x53cm. Jednocześnie prosimy o wydzielenie pozycji 1 – Kocyk do osobnej grupy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kocyka o wymiarach 39 x 53 cm. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie kocyka do osobnej grupy.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w grupie 24 dopuści:

Rampa wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 6 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielonej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Czas stosowania do 7dni lub 720 aktywacji. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 50 lub 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5 – dot. grupy 15

Prosimy o wydzielenie poz. 1 tj. filtrów do inkubatora C-2000 do oddzielnego zadania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6 – dot. grupy 26

Prosimy o wydzielenie poz. 1 tj. filtrów do inkubatora 2100G do oddzielnego zadania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7 – dot. grupy 8

Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, których użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 8 – dot. grupy 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii, dedykowanych dla 1 pacjenta wykonanych z delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu, z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 99,9% ochronę przeciwko promieniom UV.



Wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka. Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpieczając przed zsuwaniem, posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularek na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach: Noworodki 30-38 cm, Wcześnieiki 24-33 cm, Mikro-20-28 cm

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowany produkt.

Pytanie 9 – dot. grupy 9

Czy Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały badania dotyczące nieprzenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?

Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka.

Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest, aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nieprzenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga proponowanego rozwiązania.

Pytanie 10 – dot. grupy 9

Czy Zamawiający wymaga, żeby okularki do fototerapii posiadały identyfikator rozmiaru w postaci oznaczeń kolorystycznych na okularkach jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

- wcześnieiki - kolor zielony (24- 33 cm, szerokość opaski 46 mm)
- noworodki - kolor turkusowy, (30-38 cm, szerokość opaski 56 mm)
- mikro - kolor granatowy (20-28 cm, szerokość opaski 46mm)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga proponowanego rozwiązania.

Pytanie 11 – dot. grupy 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularek odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularek podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, < 1000 g i > 1000 g) i wielkości główki noworodka.



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12 – dot. grupy 9

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularek nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13 – dot. grupy 9, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednoczęściowe okularki do fototerapii dla jednego pacjenta, wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały), wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru, posiadające mocowanie główne z tyłu głowy + dodatkowe mocowanie stabilizujące z boku głowy (przechodzące przez czubek), bezlateksowe, dostępne w 3 rozmiarach: S – obwód głowy: 20-31cm; szerokość paska – 1,5cm; szerokość opaski na oczy – 2,7cm; M – obwód głowy: 25-35cm; szerokość paska – 2cm; szerokość opaski na oczy – 3,6cm; L – obwód głowy: 30-40cm; szerokość paska – 2,5cm; szerokość opaski na oczy – 4,5cm?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wskazuje, że swoje oczekiwania określił w załączniku nr 1 i nie dopuszcza odstępstw od wymagań tam określonych.

Pytanie 14 – dot. grupy 9, poz. 1

Czy zamawiający dopuści dwuczęściowe okularki do fototerapii dla jednego pacjenta, wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały), wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru, bezłateksowe, dostępne w 3 rozmiarach: S – obwód głowy 24-26 cm (dł. osłonki ok. 9,2 cm) / szerokość części na oczy: 2,8cm; M – obwód głowy 26-30 cm (dł. osłonki ok. 12,3 cm) / szerokość części na oczy: 3,5cm; L – obwód głowy 30-37 cm (dł. osłonki ok. 16,8 cm) / szerokość części na oczy: 4,5cm?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wskazuje, że swoje oczekiwania określił w załączniku nr 1 i nie dopuszcza odstępstw od wymagań tam określonych.

Pytanie 15 – dot. grupa 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zapinanie na jeden rzep z tyłu główki dziecka, z jednym punktem regulacji? Zgodnie ze zdjęciem poglądowym:



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16 – dot. grupa 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17 – dot. grupa 9 poz. 1

Czy zamawiający dopuści opaski o rozmiarach:

- 200-280 mm / szerokość zewnętrznej osłonki chroniącej przed promieniami UV 75mm +/-1mm
- 240-340 mm / szerokość zewnętrznej osłonki chroniącej przed promieniami UV 87mm +/-1mm
- 300-400 mm / szerokość zewnętrznej osłonki chroniącej przed promieniami UV 87mm +/-1mm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie 18 – dot. grupa 6: Rurki intubacyjne, pozycja 1-3

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:
Zamiast:

„Rurka intubacyjna do podawania surfaktantu prosta rurka dotchawicza bez balonu, z drugim światłem do podawania surfaktantu, przezroczysta, z kontrastującym w RTG paskiem i 25mm końcówką dystalną kontrastującą w RTG, oznakowanie długości, co 0,5cm, miękka, na końcu rurki widoczne dwa światła, rozmiary: 2.0, 2.5, 3.0”

Produktu o poniższych parametrach:

„Rurka intubacyjna bez mankietu niskociśnieniowego, znacznik głębokości, linia RTG na całej długości rurki, min. 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie. Długość rurki skalowana co 1 cm z oznaczeniem liczbowym co 2 cm. Końcówka rurki skośna z okiem Murphego po boku. Rozmiar: 2.0, 2.5, 3.0 mm (rozmiary co pół). Produkt sterylny, pakowany folia-papier. Na opakowaniu jednostkowym: nr serii, nr katalogowy, data ważności, średnica wewnętrzna rurki..”



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19 – dot. grupa 7: Rurki intubacyjne, pozycja 1-5

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:
Zamiast:

„Rurka dotchawicza, neonatologiczna, prosta, bez balonu, do długotrwałej intubacji, minimalizująca uszkodzenia tchawicy, nieprzezroczysta (zielona), miękka, wykonana z mieszaniny termoplastycznego PCV i silikonu, dopasowująca się do kształtu dróg oddechowych, z kontrastującym w RTG paskiem, rozmiar rurki oznaczony na rurce i łączniku, łącznik 15 mm, oznakowanie długości co 0,5cm na rurkach o rozmiarach: 2.0 – 3.5; co 1 cm w rozmiarze 4.0.,

Produktu o poniższych parametrach:

„Rurka intubacyjna bez mankietu niskociśnieniowego, znacznik głębokości, linia RTG na całej długości rurki, min. 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie. Długość rurki skalowana co 1 cm z oznaczeniem liczbowym co 2 cm. Końcówka rurki skośna z okiem Murphego po boku. Rozmiar: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0 mm (rozmiary co pół). Produkt sterylny, pakowany folia-papier. Na opakowaniu jednostkowym: nr serii, nr katalogowy, data ważności, średnica wewnętrzna rurki.



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20 – dot. grupa 23: Cewnik do odsysania w układzie zamkniętym pozycja 1 (1a, 1b, 1c, 1d)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:
Zamiast:

„Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godz., o długości 31 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 5,6,7,8 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych:”

Produktu o poniższych parametrach:

„System do wielokrotnego odsysania wydzielin z drzewa dotchawczo-oskrzelowego w układzie zamkniętym. Możliwość stosowania u pacjentów pediatrycznych do 72 godzin. Rozmiar cewnika CH05/06/07/08, długość cewnika 31-34cm. System posiada: rozmiary cewników kodowane kolorem wg standardu ISO; w zestawie 3 łączniki Y do podłączenia rurek o różnej średnicy oraz respiratora; dla rozmiaru CH05 łączniki o średnicach 2.0/2.5/3.0mm; dla rozmiaru CH06 łączniki o średnicach 2.5/3.0/3.5mm; dla rozmiaru CH07 łączniki o średnicach 3.0/3.5/4.0mm; dla rozmiaru CH08 łączniki o średnicach 3.0/3.5/4.0mm; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika; system nie zawiera DEHP; komora pozwalająca na obserwację i ocenę wydzieliny pacjenta; zestaw sterylny; mankiety antybakteryjne wykonane z materiału odpornego na rozzerwanie; aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku; blokada przycisku uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania poprzez jego obrót o 90 stopni; cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka) z dwoma otworami po



przeciwnych stronach; zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przeplukiwania. Każdy element systemu sterylny. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP."



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21 – dot. grupa 23: Cewnik do odsysania w układzie zamkniętym, pozycja 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Adapter kątowy 45 stopni do dróg oddechowych, z możliwością stosowania przez 7 dni, z systemem centrującym wprowadzenie cewnika do odsysania, system redukujący przestrzeń martwą, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, w zestawie 5 łączników do rurek intubacyjnych, adapter z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samuszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem z poz. 1”, produktu o poniższych parametrach:

„Sterylny adapter do zamkniętych systemów do odsysania z rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, umożliwiający prowadzenie bronchoskopii bez konieczności rozłączenia układu. Adapter posiada: - obrotowy łącznik do podłączenia do rurek intubacyjnych / tracheostomijnych; - port do wprowadzania bronchofibroskopu posiadający wewnętrzną, silikonową, samuszczelniającą się zastawkę dwupłatkową oraz nasadkę na zawieszce do zamknięcia i uszczelnienia portu; - złącza 15M-15F. Możliwość stosowania adaptera przez min. 72h potwierdzona oświadczeniem od producenta. Opakowanie: folia-papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22 – dot. grupa 23: Cewnik do odsysania w układzie zamkniętym, pozycja 3

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast: *„Zestaw pakowanych osobno łączników: "Y" do rozdwojenia drenów do odsysania oraz zastawka z kontrolą do odsysania i odcięcia próżni.,*

Produktu o poniższych parametrach:

„Dreny do zamkniętych systemów do odsysania. Sterylny zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz jednocześnie akcesoriami do higieny jamy ustnej lub standardowymi cewnikami. Wskład zestawu wchodzi łącznik "Y" do podłączenia pojemnika na wydzielinę, 2 dreny z zaciskami umożliwiające niezależne połączenie z zamkniętym systemem do odsysania oraz standardowym cewnikiem do odsysania z jamy ustnej (końcówka drenu zaopatrzona w łącznik schodkowy kapłon z kontrolą siły ssania, zakończony zatyczką zabezpieczającą światło drenu). Dreny gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez dodatkowego montażu akcesoriów. Możliwość stosowania do 72 godz. potwierdzone oświadczeniem producenta). Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25CH. Podwójne opakowanie folia - folia/papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu.”



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie 23 – dot. pakiet 2. poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podwójnej przedłużki o objętości wypełnienia 0,35ml (zamiast 0,34ml), bez mechanizmu sprężynowego, objętość pojedynczego zaworu 0,04 ml (zamiast 0,02 ml), możliwość stosowania 7 dni lub 700 aktywacji (zamiast 720). Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24 – dot. pakiet 2. poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnej przedłużki o objętości wypełnienia 0,40 ml (zamiast 0,34 ml), bez mechanizmu sprężynowego, objętość pojedynczego zaworu 0,04ml (zamiast 0,02 ml), możliwość stosowania 7 dni lub 700 aktywacji (zamiast 720). Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25 – dot. pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający