



SZP-ET/213/2021

Złotów, dnia 03.12.2021 r.

## Do wiadomości wszystkich zainteresowanych przedmiotowym postępowaniem

Dotyczy postępowania nr 20/ZP/2021

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu wniosków o wyjaśnienie treści SWZ (tj. zapytań), dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego symbolem 20/ZP/2021, którego przedmiotem jest: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielokrotnego użytku na potrzeby Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie”. Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 1 i 5 ustawy Pzp udziela wyjaśnień dotyczących SWZ o następującej treści:

### Pytanie nr 1

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 13, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy 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 7-8Fr o długości 20cm 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 prowadnika 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

### Pytanie nr 2

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 13, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy 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 7-8Fr o długości 20cm 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 prowadnika 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

### Pytanie nr 3

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 13, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą

Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm 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 prowadnika 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

#### Pytanie nr 4

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 13, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną 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 20cm 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 prowadnika 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.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-5 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

#### Pytanie nr 5

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 99, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 6Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

#### Pytanie nr 6

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 99, Pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8Fr lub 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.**

### Pytanie nr 7

Dotyczy: 20/ZP/2021, Pakiet 99, Pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 12Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacze powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.**

### Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu nr 125

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania 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 nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

### Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 125

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o konstrukcji budowy wykończonej na opasce materiałem NeoFoam zapobiegają zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwi lepsze absorbowanie światła UV.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany materiał opaski, jednakże stawia wymóg możliwości regulacji opaski na główce pacjenta.**

### Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 125

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.**

### Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 125

Czy Zamawiający wymaga okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaproponowanego rozwiązania, jedynie stawia wymóg w kwestii możliwości regulacji opaski na główce pacjenta.**

### Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 125

Czy w związku z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków. Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wkłęcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.**

### Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 1 oczekuje, aby rurka tracheostomijna posiadała (tak jak dotychczas stosowana przez Zamawiającego) samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowanie takiego produktu.**

#### **Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 2 dopuści rurkę tracheostomijną marki Portex wykonaną ze 100% silikonu, zbrojoną, z mankietem niskociśnieniowym, z regulowanym położeniem kołnierza; średnica wewnętrzna 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 mm (do wyboru).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 2 dopuści rurkę tracheostomijną Blue Line Ultra z termoplastycznego PCW, przezroczystą, z mankietem niskociśnieniowym Soft-Seal (bez regulacji położenia kołnierza); średnica wewnętrzna: od 6,0 mm do 10 mm.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 2 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 3 mógłby doprecyzować, czy zestaw uzupełniający do przezskórnej tracheotomii będzie zawierać rurkę tracheostomijną Blue Line Ultra z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, żeby zestaw uzupełniający do przezskórnej tracheotomii miał zawierać rurkę tracheostomijną Blue Line Ultra z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta.**

#### **Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 oczekuje, aby system do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym (tak, jak w dotychczas stosowanym przez Zamawiającego zestawie) był wyposażony w suwak zaworu sterującego ssaniem (co pozwala na precyzyjną regulację siły ssania).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza powyższy zapis.**

#### **Pytanie nr 19**

Pakiet 9

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści nie podatne na skręcanie łyżki metalowe jednorazowego użytku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 20**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 69 - Uchwyt Velcro typu rzep, w rozmiarze 2,5 x 24 cm do mocowania kabli przy zabiegu

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający w Części Nr 124 Pozycja nr 1 wymaga testu opartego na zmianach pH wydzieliny pochwowej ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu do wykrywania fosforylowanej formy białka wiążącego insulinopodobny czynnik typ 1 (pIGFBP-1) w wymazie wydzieliny pobranej z szyjki macicy.**

#### **Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający w Części Nr 124 Pozycja nr 2 wymaga testu opartego na wykrywaaniu

poziomu IGFBP-1 (białka wiążącego insulinopodobny czynnik wzrostu typ 1) w wydzielinie pochwowej ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu opartego na immunologicznej detekcji IGFBP-1 (białka wiążącego insulinopodobny czynnik wzrostu typ 1) w wymazie pochwy.**

#### **Pytanie nr 23**

Szanowni Państwo, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie części nr 3 poz. 1 rękawic z poziomem AQL=1,5 - jest to parametr, które zgodnie z normą europejską EN 455 daje gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować produktu, który spełnia wymagania norm europejskich. Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert. art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców; 2) ...” Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z: a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami; b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu; c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi; d) promieniowaniem jonizującym; e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100°C; f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej - 50°C lub niższej; g) upadkiem z wysokości; h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem; i) utonięciem; j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową; k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem; l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem; m) szkodliwym hałasem; Rękawice diagnostyczne w kategorii III ŚOI stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic oraz ich zawyżania, które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.**

**Niższy poziom AQL oznacza, że rękawica jest bardziej szczelna. Rękawice, które posiadają niższy niż 1.5 AQL będą bardziej szczelne i tym samym ich jakość będzie znacznie wyższa. AQL 1.0 lepiej chroni dłonie od AQL 1.5 i gwarantuje wyższy poziom bezpieczeństwa, co jest niezwykle istotne dla Zamawiającego.**

#### **Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający ma na myśli elektrodę bipolarną z kablem z systemem rozpoznawania narzędzi (SDS)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli elektrodę bipolarną z kablem z systemem rozpoznawania narzędzi (SDS).**

#### **Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr. 8 pozycji nr. 11 nożyczki opatrunkowe o długości 22 cm ?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr. 8 pozycji nr. 12 nożyczki Lister o długości 18 cm ?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr. 8 pozycji nr.16 nożyczki preparacyjne Metzenbaum o długości 15 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 36 pęsetę anatomiczną o długości 19 cm , pozostałe parametry bez zmian ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 39 kleszcze o długości 18 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 45 nożyczki o długości 13,5 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 46 nożyczki o długości 15 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 47 kleszczyki o długości 23 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8 pozycji nr. 51 łyżeczkę o długości 24 cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr. 8 pozycji nr. 18 igłę o długości 63 mm, śred. 4 mm, prosta ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowany rozmiar i informuje, że oczekuje igły prostej.**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr. 8 pozycji nr. 19 igłę o długości 15 cm, śred. 4 mm, wygiętą ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje igły prostej.**

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zastępca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych  
Marcin Druszcz

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/543425>)

2. a/a

Sporządził: Bożena Schmidt – Dział Techniczno-Administracyjny,

tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: [przetargi@szpital.zlotow.pl](mailto:przetargi@szpital.zlotow.pl)