



ZPZ - 2353- 4686/24

Olsztyn, 08.10.2024 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Sprawa ZPZ-37/09/24 - „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”.

W związku z zapytaniami uczestników postępowania pn. „**Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku**”, Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia.

Pytanie 1

część 12, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę fartuchów ochronnych, foliowych w opakowaniu foliowym a'100 sztuk z przeliczeniem na 300 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 2

Część 9 poz. 1-2

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest:

- utrwalenie materiału w 10% zbuforowanej formalinie o pH 7,2-7,4 (BŚ4, s.40 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)
- monitorowanie pH formaliny (tj. 10% roztwór zbuforowanej formaliny o pH 7,2-7,4) z wykorzystaniem pH-metru. Monitorowaniu pH formaliny podlega co najmniej co 20 przyjmowany materiał (F.W. 5.1, s.16 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

W związku z powyższym, czy zamawiający wymaga aby zaproponowany system zamknięty posiadał w nakrętce gotowy do użycia zbuforowany roztwór 10% formaliny o pH w przedziale 7.2- 7.4, zgodny z wymienionymi wyżej standardami Polskiego Towarzystwa Patologów obowiązującymi podczas akredytacji szpitala („OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA1 z dnia 6 września 2024 r. w sprawie standardów akredytacyjnych dla działalności leczniczej w rodzaju całodobowe i stacjonarne świadczenia zdrowotne szpitalne”, s.56, <https://cmj.gov.pl/akredytacja/standardy-akredytacyjne/>) ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższe.

Pytanie 3

Część 9 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje, aby pojemniki tworzyły system zamknięty rozumiany jako brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną zarówno postaci lotnej jak i ciekłej, a bioptat jest umieszczany w pustym pojemniku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższe.

Pytanie 4

Część 9 po. 1-2

Czy zamawiający wymaga posiadania certyfikatu pH utrwalacza z niezależnego akredytowanego laboratorium na terenie Polski potwierdzającego parametry pH na poziomie 7,2-7,4?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższego certyfikatu lub równoważnego.

Pytanie 5

Część 9 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby nakrętka była zabezpieczona filtrem, zapobiegając tym samym przed cofnięciem się preparatu do zbiornika z formaliną?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższe.

Pytanie 6

Część 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: Jednorazowy, niesterylny transportowy podkład chłonny z 8 uchwyty, służący do przenoszenia, przemieszczania lub ustawiania pacjenta do 200kg. Nieprzepuszczający wilgoci podkład wykonany z oddychającej folii polietylenowej, polipropylenu oraz SAP. Gramatura produktu min. 400g. Bez wpływu na obrazowanie RTG. Rozmiar podkładu 80cm x 210cm, rozmiar warstwy chłonnej 64cm x 190cm. Chłonność do 4000ml bez pogorszenia właściwości nośnych po absorpcji. Produkt zgodny z EN ISO 13485. Opakowanie zbiorcze 20 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 7

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia:

Część 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 8

Część 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 9

Część nr 1, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie: nazwa producenta, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika, rozmiar balonu na drugim kanale bez zastawki?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Część nr 1, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z informacją z jakiego jest wykonany potwierdzoną na opakowaniu jednostkowym w postaci piktogramu – lateks?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część nr 1, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe papier-folia, w środku opakowanie folia PE z 2 poprzecznymi nacięciami do otwarcia?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cenniki Foley CH 12, 26 z balonem do 30ml, oraz CH 14, 16, 18, 20, 22, 24 z balonem 30-50ml.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 13

Część 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki-zatyczki do cewników wykonane z tworzywa sztucznego (PVC)?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 13
Część 15

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła medyczne pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 14
Część 16

Czy Zamawiający dopuści płaski dren silikonowy o średnicy 10mm, długość części drenującej 20cm (część biała), długość części odprowadzającej 60cm (część przezroczysta), wewnątrznie żebrowany, widoczny w promieniach RTG, bez lateksu i ftalanów?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga złożenia ofert zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w **pakiecie 14** dopuści prześcieradło transferowe dedykowane dla pacjentów, u których występuje ograniczenie lub brak funkcji ruchowych. Ułatwia ono personelowi medycznemu bezpieczne i wygodne przenoszenie, obracanie oraz przesuwanie pacjenta przed po oraz w trakcie zabiegu lub interwencji medycznej. Jest to możliwe dzięki konstrukcji żagla, gdzie na dłuższych bokach ulokowano symetrycznie po 6 uchwyty (łącznie 12 uchwytów). Wykonany z bardzo mocnej, odpornej na rozdarcia oraz wilgoć tkaniny polipropylenowej o gramaturze minimum 130g/m² wytrzymałe obciążenie do 250kg. Prześcieradło ma wymiary 192cm/ 84cm, jest jednorazowego użytku, dostępne jest w ergonomicznych pojedynczych opakowaniach?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Pytanie 1. Część 7.

Czy zamiast opublikowanej specyfikacji produktu Zamawiający dopuści Igły do endoskopowej iniekcji leków do ściany pęcherza moczowego, stosowane do cystoskopów sztywnych z możliwością regulacji głębokości wkłucia od 0-2-3-4-5mm, długości 35 cm i średnicy 23G?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
Szpital Kliniczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
mgr Magdalena Sapryka

/podpis na oryginale/