



**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO  
TREŚCI SIWZ**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku  
SR/XV-270-28-SS/20**

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

**PYTANIE:**

1. Pakiet 5 poz. 1-8. Czy Zamawiający dopuści łączniki nieprzezroczyste?
2. Pakiet 5 poz. 9 – 13. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.
3. Pakiet 5 poz. 25 – 30. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.
4. Pakiet 5 poz. 31 – 34. Czy Zamawiający dopuści rozmiary 2/80; 3/90; 4/100 i 5/110?
5. Pakiet 5 poz. 42 – 57. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.
6. Pakiet 5 poz. 58. Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe wykonane z PE (polietylenu)?
7. Pakiet 5 poz. 61. Czy Zamawiający dopuści obwody z dodatkowym ramieniem o dł. 90 lub 180 cm?
8. Pakiet 5 poz. 62. Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci i przestrzeni martwej 54ml?
9. Pakiet 5 poz. 64. Czy Zamawiający dopuści wymiennik o przestrzeni martwej 8ml i nawilżaniu 27,4 mg/l przy VT - 500 ml.
10. Pakiet 5 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści złącza 22F-15F/22M?
11. Pakiet 5 poz. 67 – 68. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.
12. Pakiet 5 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści 3 rury o długości 180 cm?
13. Pakiet 5 poz. 70. Czy Zamawiający dopuści zestaw z przewodem tlenowym o dł. 210 cm?
14. Pakiet 5 poz. 72. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.
15. Pakiet 5 poz. 73-74. Czy Zamawiający dopuści zestaw z przewodem tlenowym o dł. 210 cm?
16. Pakiet 5 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści maki z przewodem tlenowym o dł. 210 cm?
17. Pakiet 5 poz. 77-78. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.

**ODPOWIEDŹ:**

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 11. Zgodnie z SIWZ.



Ad. 12. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 13. Zamawiający dopuści zestaw tlenowy z przewodem o dł. 210 cm.

Ad. 14. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 15. Zamawiający dopuści zestaw tlenowy z przewodem o dł. 210 cm.

Ad. 16. Zamawiający dopuści zestaw tlenowy z przewodem o dł. 210 cm.

Ad. 17. Zgodnie z SIWZ.

**PYTANIE:**

Czy zamawiający w zadaniu 78 oczekuje zaoferowania produktów zgodnych z instrukcją obsługi posiadanej na wyposażeniu dmuchawy Bair Hugger 3M model 775?

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, to wynika z opisu.

**PYTANIE:**

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**ODPOWIEDŹ:**

Tak.

**PYTANIE:**

Dotyczy pakietu nr 58, pozycja nr 5, 11, 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 5, 11 oraz 12 w zadaniu nr 58, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE:**

Dotyczy pakietu nr 60

Pytanie nr 1 pozycja 2 oraz 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 60 pozycja 2 oraz 4. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Pytanie nr 2 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem CPAP Infant Flow w skład którego wchodzi:

Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850), linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, złącze typu TWIN z zatrzaskiem do zamocowania generatora.

Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S, M, L), Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątne, jednorazowa komora nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody kompatybilna z nawilżaczem typ F&P MR 850.

Pytanie nr 3 pozycja 5



Czy Zamawiający dopuści opaski ( uprząże) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na główce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która najlepiej i najsukutechniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii. Kompatybilne z układem oddechowym z pakietu nr 183, uprząże w rozmiarach

- 18-22 cm,
- 22-26 cm,
- 26-30 cm,
- 30-36 cm,
- 36-42 cm.

**ODPOWIEDŹ:**

- Ad. 1. Jeżeli będą kompatybilne z poz. 4 to możemy dopuścić w poz. 2.
- Ad. 2. Nie dopuszcza.
- Ad. 3. Nie dopuszczamy uprząży.

**PYTANIE:**

Dotyczy pakietu nr 85

Pytanie nr 1

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.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o konstrukcji budowy wykończonyj 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.

Pytanie nr 3

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

Pytanie nr 4

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

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wklęsnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okularki.

**ODPOWIEDŹ:**

- Ad. 1. Tak wymagamy.
- Ad. 2. Tak dopuści.
- Ad. 3. Tak dopuści.
- Ad. 4. Nie wymaga.
- Ad. 5. Nie wymaga.

**PYTANIE:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 89 oraz w pakiecie nr 90 poz. 1 i poz. 3-11 w przedmiotowym postępowaniu:

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



1. Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.
2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.
3. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

## **ODPOWIEDŹ:**

Ad. 1. Nie dopuści.

Ad. 2. Nie dopuści.

Ad. 3. Nie dopuści.