



**SZPITAL ŚW. ŁUKASZA**  
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu  
ul. Jeleniogórska 4  
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507  
KRS: 0000024307  
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00  
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:  
Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:  
000000001137

Bolesławiec, 02 listopada 2022 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**  
**e-mail: platforma zakupowa**

**Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.) na „Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku (medycznych i niemiedycznych) oraz drobnego sprzętu medycznego dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 40/PN/2022.**

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

**1) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 64, 65**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co umożliwiają bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga**, aby oferowane rurki w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach, posiadały skalowanie co min. 0,5 cm, co umożliwi bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**2) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 66-87**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny być wykonane z medycznego, silikonowanego PCV, zmniejszającego atraumatyczność wykonania procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga**, aby oferowane rurki intubacyjne z mankietem, były wykonane z medycznego, silikonowanego PCV, zmniejszającego atraumatyczność wykonania procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**3) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 81-87**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone, powinny posiadać wewnątrz prowadnicę, ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga**, aby oferowane rurki intubacyjne zbrojone, posiadały wewnątrz prowadnicę, ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**4) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 81-87**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone, powinny posiadać ostatni czytnik głębokości w postaci jednego szerokiego czarnego oringu, ułatwiającego kontrolę nad położeniem rurki w stosunku do laryngoskopu, a tym samym przeprowadzenie procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga**, aby oferowane rurki intubacyjne zbrojone, posiadały ostatni czytnik głębokości w postaci jednego szerokiego czarnego oringu, ułatwiającego kontrolę nad położeniem rurki w stosunku do laryngoskopu, a tym samym przeprowadzenie procedury intubacji w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**5) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 88**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na sondy Sengstakena, wykonane z medycznej odmiany PCV, z lateksowymi balonami (żołądkowym i przełykowym), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert na sondy Sengstakena, wykonane z medycznej odmiany PCV, z lateksowymi balonami (żołądkowym i przełykowym), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**6) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 1-4**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane sondy Sengstakena, powinny posiadać długość min. 105cm, co zapewnia ich prawidłowe użytkowanie, bez względu na warunki kliniczne pacjenta (wzrost).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby oferowane sondy Sengstakena posiadały długość min. 105 cm.

#### **7) Dotyczy Zadania nr 2, poz. 17**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane przyrządy do pobierania płynów z butelek typu Mini Spike powinny posiadać zastawkę zamykającą automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpień powikłań septycznych, związanych z obsługą przyrządów do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, ale także zabezpiecza personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **wymaga**, aby oferowane przyrządy do pobierania płynów z butelek typu Mini Spike posiadały zastawkę zamykającą automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpień powikłań septycznych, związanych z obsługą przyrządów do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, ale także zabezpiecza personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami.

#### **8) Dotyczy Zadania nr 2, poz. 17**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania płynów z butelek typu Mini Spike, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, w warunkach klinicznych (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu), powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **potwierdza**, że oferowane przyrządy do pobierania płynów z butelek typu Mini Spike, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, w warunkach klinicznych (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu), powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie.

#### **9) Dotyczy Zadania nr 2, poz. 22-25**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki dwuczęściowe z kontrastującym tłem w kolorze zielonym lub białym, analogicznie do opisanych w poz. 26-27 strzykawek trzyczęściowych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na strzykawki dwuczęściowe z kontrastującym tłem w kolorze zielonym lub białym, analogicznie do opisanych w poz. 26-27 strzykawek trzyczęściowych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

#### **10) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 5-9**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie, wykonane z PTFE t.j. materiału należącego do tej samej grupy fluoropolimerów (w tym teflonów) co opisany w SWZ - FEP, tyle, że bardziej oczyszczonego, a tym samym bardziej przyjaznego pacjentowi w jego klinicznym wykorzystaniu, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie, wykonane z PTFE tj. materiału należącego do tej samej grupy fluoropolimerów (w tym teflonów) co opisany w SWZ - FEP, tyle, że bardziej oczyszczonego, a tym samym bardziej przyjaznego pacjentowi w jego klinicznym wykorzystaniu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**11) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 5-9**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie, bez zawartości ftalanów i lateksu, oznaczone w tym zakresie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w szczególności zgodnie z PN-EN ISO 15223-1:2022-01 „Wyroby medyczne - Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczonymi przez producenta - Część 1: Wymagania ogólne”, które wymagają oznaczenia zawartości wskazanych w SWZ substancji w produkcie, w wypadku, gdy wyrób medyczny je zawiera, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Istotą zapisu zamieszczonego w SWZ, o braku zawartości ftalanów oraz lateksu w oferowanych kaniulach, był z pewnością sam fakt ich braku, a nie posiadania na opakowaniu zapisu to potwierdzającego, co mogłoby budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia zasad uczciwej konkurencji, stąd wnioskujemy jak powyżej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie opisane powyżej. 201

**12) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 5-9**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie, bez zawartości ftalanów i lateksu, oznaczone w tym zakresie na opakowaniu zbiorczym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie, bez zawartości ftalanów i lateksu, oznaczone w tym zakresie na opakowaniu zbiorczym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ..

**13) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 90ml/min, t.j. przepływie zgodnym i dopuszczonym poprzez zapisy pkt. 4.4.5 oraz załącznika B, obowiązującej normy dotyczącej kaniul dożylnych t.j. PN-EN 10555-5:2013-11, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 90ml/min.

**14) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 8**

Prosimy o wprowadzenie, analogicznego do zapisów odnoszących się do kaniul dożylnych wykonanych z FEP z poz. 5-7 i 9, określenia „minimum” w odniesieniu do wymaganego przepływu oraz tym samym dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 180ml/min, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 180 ml/min, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**15) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 200ml/min, t.j. przepływie zgodnym i dopuszczonym poprzez zapisy pkt. 4.4.5 oraz załącznika B, obowiązującej normy dotyczącej kaniul dożylnych t.j. PN-EN 10555-5:2013-11, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 200ml/min, t.j. przepływie zgodnym i dopuszczonym poprzez zapisy pkt. 4.4.5 oraz załącznika B, obowiązującej normy dotyczącej kaniul dożylnych t.j. PN-EN 10555-5:2013-11, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**16) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 56ml/min, t.j. przepływie zgodnym i dopuszczonym poprzez zapisy pkt. 4.4.5 oraz załącznika B, obowiązującej normy dotyczącej kaniul dożylnych t.j. PN-EN 10555-5:2013-11, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na kaniule dożylnie o przepływie min. 56 ml/min.

**17) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 10-11**

W związku z zaprzestaniem produkcji od września 2022 przez firmę Becton-Dickinson, kaniul o nazwie handlowej BD Neoflon spełniających wszelkie opisy SWZ w przedmiotowych pozycjach, prosimy o dopuszczenie do składania ofert, na równoważne kaniule tego samego producenta, o nazwie handlowej BD Neoflon Pro, wykonane z termoplastycznego poliuretanu, o przepływie dla rozmiaru 24G - 19ml/min i dla rozmiaru 26G - 14ml/min., spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert, na równoważne kaniule tego samego producenta, o nazwie handlowej BD Neoflon Pro, wykonane z termoplastycznego poliuretanu, o przepływie dla rozmiaru 24G - 19ml/min i dla rozmiaru 26G - 14ml/min., spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**18) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 1-6**

Prosimy o potwierdzenie, iż wszystkie oferowane wyroby, powinny pochodzić od jednego producenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby wszystkie oferowane wyroby pochodziły od jednego producenta.

**19) Dotyczy Zadania nr 26, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, sterylne zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, dwukomorowe, z komorą zbiorczą i komorą zastawki wodnej, jednorazowego użytku, do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania, komora zbiorcza o pojemności 2600 ml, z możliwością napełniania sekwencyjnego, skala z podziałką pediatryczną, uszczelniona komora wodna, oddzielona od zdrenowanego płynu, z miękkim, drenem łączącym, wykonanym z medycznego PCV z mechanizmem zapobiegającym załamaniu i skręcaniu się drenu, ze stabilną podstawą - renomowanego, światowego lidera w produkcji tego typu zestawów firmy Cardinal-Health (Covidien).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert na równoważne, sterylne zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, dwukomorowe, z komorą zbiorczą i komorą zastawki wodnej, jednorazowego użytku, do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania, komora zbiorcza o pojemności 2600 ml, z możliwością napełniania sekwencyjnego, skala z podziałką pediatryczną, uszczelniona komora wodna, oddzielona od zdrenowanego płynu, z miękkim, drenem łączącym, wykonanym z medycznego PCV z mechanizmem zapobiegającym załamaniu i skręcaniu się drenu, ze stabilną podstawą - renomowanego, światowego lidera w produkcji tego typu zestawów firmy Cardinal-Health (Covidien).

**20) Dotyczy Zadania nr 26, poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, jako wyroby stosowane przez długi okres czasu, powinny posiadać w warunkach klinicznych /po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu/ możliwość ich dokładnej identyfikacji, poprzez oznaczenie na samym wyrobie nazwy własnej oraz numeru katalogowego lub serii produktu, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga**, aby oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, jako wyroby stosowane przez długi okres czasu, posiadały w warunkach klinicznych /po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu/ możliwość ich dokładnej identyfikacji, poprzez oznaczenie na samym wyrobie nazwy własnej oraz numeru katalogowego lub serii produktu, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**21) Dotyczy Zadania nr 41, poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody, to wielofunkcyjne elektrody dla dorosłych, w kompletach po 2 szt., spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **potwierdza**, że oferowane elektrody to wielofunkcyjne elektrody dla dorosłych, w kompletach po 2 szt., spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

## **22) Dotyczy Zadania nr 41, poz. 1**

Jeżeli tak, to prosimy o potwierdzenie, iż powinny one posiadać (w odniesieniu do 1 szt.) powierzchnię przewodzącą (aktywną) elektrody min. 102cm<sup>2</sup>, rekomendowaną przez producenta defibrylatora ze złączem Quick-Combo, co zapewnienia optymalne warunki ich bezpiecznego i skutecznego użytkowania w przebiegu przedmiotowych procedur, wykonywanych w Szpitalu Św. Łukasza w Bolesławcu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **potwierdza**, że powinny one posiadać (w odniesieniu do 1 szt.) powierzchnię przewodzącą (aktywną) elektrody min. 102cm<sup>2</sup>, rekomendowaną przez producenta defibrylatora ze złączem Quick-Combo, co zapewnienia optymalne warunki ich bezpiecznego i skutecznego użytkowania w przebiegu przedmiotowych procedur, wykonywanych w Szpitalu Św. Łukasza w Bolesławcu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

## **23) Dotyczy Zadania nr 41, poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody dla dorosłych, w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 50 defibrylacji przy energii 360J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją w Szpitalu Św. Łukasza w Bolesławcu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **potwierdza**, że oferowane elektrody dla dorosłych, w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 50 defibrylacji przy energii 360J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją w Szpitalu Św. Łukasza w Bolesławcu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

## **24) Dotyczy Zadania nr 56, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, pasy do KTG, jednorazowego użytku, w rozmiarze 6 x 122cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert na równoważne pasy do KTG, jednorazowego użytku, w rozmiarze 6 x 122cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.