



Poznań, dnia 03.12.2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-100/24

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 19 części**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Zestaw nr 1:

Część 5. Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, posiadający dwukanałowy kolec komory kroplowej; elastyczna komora kroplowa o długości 54mm w części przezroczystej zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany klapką; dodatkowe skrzydełka dociskowe, ułatwiające wkłucie zestawu do pojemnika z płynem; filtr 15µm, kropłomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml; dren o długości 150cm zakończony Luer Lock, wyposażony w zacisk rolkowy; oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) przyrząd do przetaczania o proponowanych parametrach.

Część 6. poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kranika trójdrożnego odpornego na lipidy: stabilność ciśnienia do 5 Bar? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) kranik trójdrożny odporny na lipidy, stabilność ciśnienia do 5 Bar, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kranika trójdrożnego z przedłużaczem, odpornego na lipidy: przedłużacz o długości 10cm, stabilność ciśnienia do 5 Bar? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) kranik trójdrożny z przedłużaczem odporny na lipidy, przedłużacz o długości 10cm, stabilność ciśnienia do 5 Bar, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Zestaw nr 2:

Pytanie 1 dot. Części nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 7 poz. 2 filtra elektrostatycznego bakteryjno-wirusowego z portem do kapnografii, sterylnego o masie 23 g, skuteczności filtracji względem wirusów i bakterii min. 99,998% potwierdzonej w niezależnym laboratorium Nelsona na badanej cząsteczce m.in. Staphylococcus Aureus, Bacillus subtilis, Mycobacterium tuberculosis, wirusa zapalenia wątroby typu C, Colifaga MS-2 oraz o potwierdzeniu skuteczności wobec





wirusa SARS-Cov-2, o przestrzeni martwej 42 ml, bez wymiennika ciepła i wilgoci przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 dot. Części nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 7 poz. 3 wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów neonatologicznych lekkiego o masie 5 g, przestrzeni martwej 16ml, niskim oporem przepływu wynoszącym 0,3 cm H₂O/L przy 30L/min, minimalną objętością oddechową >60 ml z celulozowym wkładem, spełniającym pozostałe wymogi SWZ oraz potwierdzonym protokołami testowymi w niezależnym laboratorium?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów neonatologicznych o proponowanych parametrach, spełniający pozostałe wymogi SWZ, o konstrukcji zgodnie z opisem w SWZ.

Opracowała: Beata Tyłska

