



Poznań, dnia 15.04.2024 r.

Oznaczenie sprawy: PN-27/24

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku, szwów chirurgicznych**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 5**

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącym 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 1](#)

**Część 1, pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z czterostronnym zwężeniem na długości ok. 1cm od końca luer w zależności od pojemności?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza strzykawki, które posiadają czterostronne zwężenie na długości ok. 1cm od końca luer, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Część 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wpisu w menu pompy?

**Odp.: Nie, wymagamy zgodnie z SWZ.**

**Część 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp.: Dopuszczamy wycenę strzykawek za opakowanie a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Część 8, pozycja 1**

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul przezroczysty, wykonany z wodoodpornej folii PU, z podkładką pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, co umożliwi obserwację miejsca aplikacji bez konieczności zdejmowania opatrunku, posiadający wzmocnione od wewnątrz skrzydełka włókniną? Zdjęcie poglądowe poniżej.



**Odp. Zamawiający dopuszcza opatrunek do mocowania kaniul przezroczysty, wykonany z wodoodpornej folii PU, z podkładką pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, co umożliwi obserwację miejsca aplikacji bez konieczności zdejmowania opatrunku, posiadający wzmocnione od wewnątrz skrzydełka włókniną, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Część 8, pozycja 1**

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroporami, posiadający centralnie umieszczony mały wkład chłonny powleczony siateczką z polietylenu, z podkładką włókninową dołączoną do opatrunku? Zdjęcie poglądowe poniżej.



CERTYFIKAT 2023/56





Odp. Zamawiający dopuszcza opatrunek wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroporami, który posiada mały wkład chłonny powleczone siateczką z polietylenu, z podkładką włókninową dołączoną do opatrunku, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Część 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul wykonany z folii poliuretanowej bez gazika w miejscu wkłucia? Zdjęcie poglądowe poniżej.



Odp. Nie dopuszczamy, zgodnie z SWZ.

**Część 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul w wycięciu w kształcie litery „U” w rozmiarze 6x7cm?

Odp. Nie dopuszczamy, zgodnie z SWZ.

**Część 13, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren bez dodatkowego prostego łącznika?

Odp. Dopuszczamy dren bez dodatkowego prostego łącznika, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Zestaw 2

Pytanie nr 1 dotyczy: Część nr 10, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra infuzyjnego antybakteryjnego – filtr bardzo mały, płaski, neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków - łatwy do mocowania - możliwość do stosowania do 96 godz. - posiadający samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) i zacisk szczelinowy oraz dwa dreny z poliuretanu o średnicy wewnętrznej około 1mm i długości ok.5 do 10 cm przed i za filtrem, -membrana 0,2 mikrona - zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: bakterie) oraz endotoksyny - powierzchnia filtrująca 1,65 cm<sup>2</sup> - objętość wypełnienia około 0,5 ml, końcówki typu Luer Lock -sterylne, nie zawierający DEHP i lateksu, przepływ dla 0,9% NaCl około 110 ml / godzinę?

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr o możliwości do stosowania do 96 godz., posiadający samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) i zacisk szczelinowy oraz dwa dreny z poliuretanu o średnicy wewnętrznej około 1mm i długości ok. 5 do 10 cm przed i za filtrem powierzchnia filtrująca 1,65 cm<sup>2</sup> - objętość wypełnienia około 0,5 ml, końcówki typu Luer Lock -sterylne, nie zawierający DEHP i lateksu, przepływ dla 0,9% NaCl około 110 ml / godzinę, pozostałe parametry zgodne z SWZ.





Pytanie nr 2 dotyczy: Część nr 10, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra do emulsji tłuszczowych – filtr bardzo mały, płaski, łatwy do mocowania, neonatologiczny z maksymalnym czasem stosowania do 24 godzin, kolor obudowy NIEBIESKI, wyposażony w zacisk szczelinowy i odpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) oraz dwa dreny z poliuretanu o średnicy wewnętrznej około 1mm o długości około 5 do 10 cm przed i za filtrem, membrana 1,2 mikrona, zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: zarodniki grzybów), przepływ dla 20% emulsji lipidowej około 10 ml/godzinę, objętość wypełnienia 0,5 ml, powierzchnia filtrująca 1,65 cm<sup>2</sup>, sterylny, nie zawierający DEHP i lateksu, posiada końcówki typu Luer Lock?

**Odp. Zamawiający dopuszcza filtr o możliwości do stosowania do 24 godzin, kolor obudowy NIEBIESKI, wyposażony w zacisk szczelinowy i odpowietrzacz oraz dwa dreny z poliuretanu o średnicy wewnętrznej około 1mm o długości około 5 do 10 cm przed i za filtrem, przepływ dla 20% emulsji lipidowej około 10 ml/godzinę, objętość wypełnienia 0,5 ml, powierzchnia filtrująca 1,65 cm<sup>2</sup>, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

### Zestaw 3

#### **Pakiet 1**

Pozycja 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawkę z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawkę z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawkę z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

Pozycja 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 0,5ml, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G 0,33 x 12,5 mm wykonanej z polipropylenu. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odp. Nie dopuszczamy, zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawkę kompatybilnych z lekami cytostatycznymi, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odp. Zgodnie z SWZ, zamawiający nie określa dodatkowych wymagań**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie jednostkowe strzykawki ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia bezpieczne i aseptyczne otwarcie strzykawki zawsze od strony tłoka

**Odp. Zgodnie z SWZ, zamawiający nie określa dodatkowych wymagań**





### Pakiet 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie produktu strzykawka trzyczęściowa, jednorazowego użytku, biała lub busztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłocznika dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, wykonana z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-folia. opakowanie 85 szt.

**Odp. Zamawiający wymaga zaferowania zgodnie z SWZ.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

**Odp. Zgodnie z SWZ, zamawiający nie określa dodatkowych wymagań.**

### Pakiet 10

#### Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtru o objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza filtr, którego objętość wypełnienia wynosi 0,15 ml oraz przepływ >2ml/min, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.**

#### Pakiet 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtru z przepływem >30ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza filtr, którego przepływ jest >30ml/min ( pod warunkiem, że jest określony dla emulsji tłuszczowej) pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

#### Pakiet 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

### Pakiet 7

#### Pozycja 1-2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie następującego produktu: sterylny, paroprzepuszczalny opatrunek stabilizujący do jednoetapowego mocowania wkłuc tętniczych, obwodowych, podobojczykowych i portów implantowanych eliminujący potrzebę użycia dodatkowych elementów stabilizujących. Pokryty biokompatybilnym klejem akrylowym. Posiada przezroczyste okienko podglądu z folii poliuretanowej o grubości 0,02mm z warstwą absorbującą wilgoć o grubości 1,1mm przy jego górnej krawędzi oraz wbudowany w opatrunek polimerowy element wzmacniający w wyróżniającym się kolorze chroniący cewnik



CERTYFIKAT 2023/56





przed przemieszczeniem i przypadkowym usunięciem. Całość łączy włókninowe obrzeże stabilizujące. Wymiary 5,72cm x 6,67cm. W opakowaniu znajduje się opatrunek z okienkiem z zaokrąglonymi krawędziami, podłużnym wycięciem, opatrunek stabilizujący cewnik oraz pasek samoprzylepny. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Nie zawiera lateksu. Wyrób medyczny klasy I s.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

#### **Pakiet 8**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie następującego produktu: sterylny, paroprzepuszczalny opatrunek stabilizujący do jednoetapowego mocowania wkłuc pośrednich oraz obwodowych eliminujący potrzebę użycia dodatkowych elementów stabilizujących. Pokryty biokompatybilnym klejem akrylowym. Posiada przezroczyste okienko podglądu z folii poliuretanowej o grubości 0,02mm otoczone warstwą absorbującą wilgoć o grubości 1,1mm z minimum trzech stron oraz wbudowany w opatrunek polimerowy element wzmacniający w wyróżniającym się kolorze chroniący cewnik przed przemieszczeniem i przypadkowym usunięciem. Całość łączy włókninowe obrzeże stabilizujące. Wymiary 6,67cm x 9,05cm. W opakowaniu znajduje się opatrunek z okienkiem z zaokrąglonymi krawędziami, podłużnym wycięciem, opatrunek stabilizujący cewnik oraz pasek samoprzylepny. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Nie zawiera lateksu. Wyrób medyczny klasy I s.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie następującego produktu: sterylny, paroprzepuszczalny opatrunek do wkłuc obwodowych 7x7,3 +/-0,01 cm z zaokrąglonymi rogami z profilowanym wycięciem w kształcie trójlistnej kończyny, z przezroczystym okienkiem z folii poliuretanowej 3,9x4,7 cm umożliwiającym inspekcję miejsca wkłucia (z warstwą klejącą na bazie akrylu naniesioną wzorem podobnym do diamentu), z włókninowym obrzeżem stabilizującym, z dodatkowym paskiem z perforacją stanowiącym zabezpieczenie przeciwwęgle, z metką z nadrukiem data/godzina i ramką ułatwiającą aplikację. Zapewnia dopasowanie do ciała i stabilizację kaniuli do 7dni, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM1671. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Wyrób medyczny klasy I s.

**Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ z uwzględnieniem dodatkowych cech, na które wyraził zgodę na etapie udzielania wyjaśnień.**

