

Kraków, 07.05.2024 r.

**DZ.271.25.482.2024**

Dział Zamówień Publicznych  
tel. 0-12 614 34 84  
e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

**dotyczy: postępowania DZ.271.25.2024 – Dostawa wyrobów medycznych m.in. kardiowertery, introducery, czujniki, filtry**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

**PAKIET 3:**

1. Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie do użycia poprzez oświadczenie producenta lub dystrybutora?  
**ODP: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
2. Czy Zamawiający dopuści czujnik niesterylny?  
**ODP: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
3. Czy Zamawiający dopuści czujnik dla niemowląt od 1 kg do 15 kg zamiast od 3 kg do 20 kg?  
**ODP: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
4. Czy Zamawiający oczekuje zaferowania czujnika w dwóch rozmiarach, tj. jednego poniżej 3 kg oraz powyżej 40 g, a także jednego dla zakresu od 3 kg do 20 kg?  
**ODP: Tak.**
5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetry z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlanie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika”? Funkcja ta nie niesie za sobą żadnego waloru użytkowego. Faktem jest też, że posiada ją czujnik tylko jednego producenta, wobec czego zapis ten w jawny sposób ogranicza konkurencję.  
**ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
6. Czy Zamawiający dopuści czujnik kalibrowany wyłącznie cyfrowo?  
**ODP: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, i wyjaśnia, iż parametry określone w pakiecie 3 w punkcie 8 są parametrami punktowanymi. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 3.**

7. Prosimy o określenie technologii w jakiej mają pracować czujniki.  
**ODP: Czujnik ma działać w technologii NELLCOR OXIMAX.**
8. Poz. 4 - Prosimy o odstąpienie od wymogu „czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów posiadanych przez Zamawiającego” gdyż opis ten wskazuje na jednego producenta.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
9. Poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
10. Poz. 6 - Prosimy o dopuszczenie czujników dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 30 kg.  
**ODP: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
11. Poz. 8 - Prosimy o dopuszczenie czujników z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 90-100% i +/-4% w zakresie 70-100%.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
12. Poz. 10 - Prosimy o odstąpienie od wymogu " prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetry z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlanie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika", co sprowadza się tylko do wyświetlania nazwy czujnika na ekranie monitora, ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca. Informujemy, że wszystkie dane dotyczące czujnika znajdują się na opakowaniu jednostkowym, więc samo wyświetlanie nazwy nie wpływa na funkcjonalność, a jedynie ogranicza konkurencję.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
13. Poz.11 - Prosimy o odstąpienie następujących parametrów:  
- fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Uzasadnienie: produkt spełnia normę MDD 93/42/EEC, która reguluje standardy dot. dokładności pomiaru produktów używanych w Unii Europejskiej.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
14. Poz.12 - Informujemy, iż czujnik można stosować u pacjentów w ruchu oraz z niską perfuzją, jednak będzie generowało to artefakt w odczycie.  
**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**
15. W jakiej technologii ma działać wskazany czujnik?  
**ODP: Czujnik ma działać w technologii NELLCOR OXIMAX.**

16. Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki, które spełniają restrykcyjne wymagania dotyczące wyrobów medycznych, w tym także normę EN 60601-1-2:2015 dotyczącą standardów kompatybilności elektromagnetycznej, więc nie wymagają korzystania z osłony Faraday'a. Możliwe jest potwierdzenie kompatybilności elektromagnetycznej, możliwości stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz niską perfuzją oraz dokładności pomiaru stosownymi dokumentami.

**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**

#### **PAKIET 7:**

17. Czy Zamawiający wymaga filtra pakowanego przez producenta wraz z klipsem na nos razem w jedno opakowanie?

**ODP: Tak, Zamawiający wymaga.**

18. Czy Zamawiający wymaga filtra, z efektywnością: przynajmniej 99,99% przy przepływie 30 l/min potwierdzone wynikami testów z niezależnych laboratoriów?

**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**

19. Czy Zamawiający wymaga - filtra z ustnikiem (ustnik trwale połączony z filtrem w całość poprzez sklejenie, a nie na wcisk co powoduje zachowanie 100% szczelności podczas badania)?

**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**

#### **WZÓR UMOWY**

20. § 1 ust. 3 wzoru umowy (załącznik 2a do swz) Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość składanie zamówień przez zamawiającego wyłącznie w formie elektronicznej wg załączonego formularza zamówienia na podany w umowie adres e-mail.

**ODP: Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.**

Z poważaniem