



Poznań, dnia 02.09.2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-59/24

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

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniami 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:

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 4.

1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w mi istniejących wymogów siwz, masek krtaniowych drugiej generacji o podwójnym uszczelnieniu (first i second seal) jednorazowego użytku, światowego lidera, o następujących parametrach: maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, z mankietem o podwójnym uszczelnieniu, posiadająca dodatkowy kanał gastryczny, umożliwiającą wprowadzenie sondy żołądkowej o rozmiarze 6Fr-min.14Fr, z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Wyprofilowana w kształcie anatomicznym, przezroczysta z wbudowanym bite-blokerem, poprzeczką mocującą. Na rurce znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym kod EAN, wyraźny kod kolorystyczny rozmiaru. Dostępne rozmiary 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5. Produkt sterylny, pakowany indywidualnie, MATERIAŁ: PCV (mankiet oraz rurka), nie zawierający lateksu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 5

1. Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej firmy RUSCH o następujących parametrach: rurka wykonana z medycznego PCV, bezlateksowa, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 2,5 – 9,5 mm co 0,5mm.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

dotyczy części 25 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu anestetycznego współosiowego typu rura w rurze o długości 1,6 m typu rura w rurze w skład którego wchodzi: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, dodatkowa rura o regulowanej długości, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 2L, linia kapno, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, tester szczelności oraz dodatkowa gałąź do worka o długości od





40-200cm oraz kapturek zabezpieczający, komplet pakowany pojedynczo z możliwością stosowania układu przez 7 dni potwierdzony przez producenta?

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

dotyczy części 26 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie komory do nawilżacza dla noworodków, małej ze zintegrowanym drenem identyfikującym poziom wody, z manualną regulacją poziomu wody, kompatybilną z nawilżaczem F&P MR850, stosowaną obecnie przez Zamawiającego, pakowaną pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

dotyczy części 26 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje łącznika karbowanego typu martwa przestrzeń pediatryczno-noworodkowego, przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik z końcówkami jak na zdjęciu:



**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 24, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną wykonaną z poliuretanu o grubości 0,03mm, paroprzepuszczalności 850g/m<sup>2</sup>/24h, z nielepnyimi brzegami, niepalna, matowa, antystatyczna, rozciągliwa, bez zawartości lateksu, pakowana pojedynczo w podwójne opakowanie: zewnętrzne folia-papier, wewnętrzne papierowe?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 24, pozycja 1





Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 40x42cm o powierzchni lepnej 40x36cm?

**Odpowiedź:**

Odp.: Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 15x28cm o powierzchni lepnej 15x22cm?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 14x25cm o powierzchni lepnej 11x21cm?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści nici o zdolności podtrzymywania tkankowego 21-28 dni?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę bez określenia „wzmocniona”?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę o grubości 2?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę ½ koła okrągła?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.



CERTYFIKAT 2023/96





**Pytanie:**

Część 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę 3/8 koła odwrotnie tnącą?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 26 mm, ½ koła okrągła, bez określenia „wzmocniona”?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igłę bez określenia „wzmocniona”?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 30mm?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści nić bezbarwną?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 26mm, wzmocnioną?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 10



CERTYFIKAT 2023/96





Czy Zamawiający dopuści nić wykonaną z naturalnych włókien jedwabnych, pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:**

Odp.: zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Część 30, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igłę wzmocnioną?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie:**

Część 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę standardowej grubości?

**Odpowiedź:**

Nie zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

1. Czy Zamawiający w Postępowaniu nr PN-59/24 w Części 14 - Środek hemostatyczny z aplikatorem w Pozycji nr 1 dopuści preparat o następującej charakterystyce:

"Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) w formie proszku, o woni przypominającej karmel, oraz o działaniu bakteriobójczym udokumentowanym badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Objętość gotowego hemostatyku 3g -może zapewnić pokrycie obszaru 66 cm<sup>2</sup>

(8,1 cm x 8,1 cm), Opakowanie zawiera 5 sztuk"

2. Czy jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe pytanie (dot. Części 14 poz. 1 ) to wyrazi zgodę na wycenę za sztukę produktu i wskaże zapotrzebowanie do nowej jednostki miary?

**Odpowiedź:**

Ad. 1. Nie dopuszczamy. Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

Ad. 2. Nie wyrażamy zgodny. Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w Postępowaniu nr PN-59/24 w Części 14 - Środek hemostatyczny z aplikatorem w Pozycji nr 2 dopuści preparat o następującej charakterystyce:

Aplikator endoskopowy 2 w 1- Surgicel Powder; dostarczany z elastyczną wewnętrzną końcówką, oraz sztywną kaniulą, przenoszący gotowy hemostatyk przez trokar 5mm lub większy. Długość 32 cm (część sztywna) i 5 cm (część miękka) – w sumie 37 cm?

**Odpowiedź:**

Nie dopuszczamy. Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ

**Pytanie:**

Pakiet 25 poz. 1





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY**  
IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO  
UNIwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu

ul. Polna33, 60-535 Poznań, NIP: 781-16-21-484, REGON: 000288840, KRS: 0000002866

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z rurą dodatkową do worka o długości 180 cm? Obwód spełnia pozostałe wymagania.

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.



GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO  
UNIwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu

kontakt: [office@gpsk.ump.edu.pl](mailto:office@gpsk.ump.edu.pl)

KONTO BANKOWE BANK GOSPODARSTWA KRAJOWEGO 37 1130 1088 0001 3124 0720 0002

