



**WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL  
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W NOWEJ SOLI**

*„Zadowolenie i zdrowie pacjenta to nasz cel”*

Nowa Sól, dnia 12.08.2020r.

Znak sprawy : DZP-280-40/2020

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (1)**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Sukcesywna dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Działu Noworodków i Wcześnieaków Wielospecjalistycznego Szpitala Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Nowej Soli**” .

1. Dotyczy Pakietu 5 poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli:

Czujnik jednopacjentowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla noworodków poniżej 3 kg, w kształcie „L” ,dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax ( certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty ), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność ( %SpO<sub>2</sub>) w zakresie 70- 100 % - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO<sub>2</sub> potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie do oferty). Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie do oferty. Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Wymagane dołączenie 3 szt próbek?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

2. Dotyczy Pakietu 5 poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli:

Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 3 kg do 20 kg w kształcie „L” , dł. kabla min 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy, prostokątny plaster do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax ( certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty ), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność ( %SpO<sub>2</sub>) w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO<sub>2</sub> potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie do oferty). Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr

katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Wymagane dołączenie 3 szt próbek.?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

### **3. Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Dotyczy pakietu nr 1**

#### **4. pozycja 1, 2, 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 1 pozycja nr 1, 2 oraz 3. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **5. pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S, M, L). Generator / przyłączy pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową, w komplecie końcówki donosowe w trzech rozmiarach. Przystosowany do zamocowania na czapeczce.

Wykonany z PCV bez lateksu.



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **6. pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści opaski ( upręże) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na główce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która najlepiej i najskuteczniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii. Kompatybilne z układem oddechowym z pozycji 1 upręże w rozmiarach

- 18-22 cm,
- 22-26 cm,
- 26-30 cm,
- 30-36 cm,

- 36-42 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **7. pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści, czapeczki noworodkowe do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: od 000 – 9 ( do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego ). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz. 1

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **8. pozycja 9 oraz 10**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 9 oraz 10 w zadaniu nr 1, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy pakietu nr 4**

##### **9. pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

##### **10. pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wyprofilowany kształt w obrębie oczodołów zapobiegające ingerencji promieni bocznych dodatkowo wyprofilowany kształt umożliwił bezproblemowe poruszanie powieką podczas naświetlania dziecka.

**Odpowiedź: Tak.**

##### **11. pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **12. pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści okularki składające się z dwóch części oraz posiadające dwa rzepy do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **13. pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wklęsnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okularki.

**Odpowiedź: Tak.**

##### **14. pozycja 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2w zadaniu nr 4, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie

wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **15. Pytanie 1 do pakietu 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 4,7,8,9,10.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

W przypadku wydzielenia zwracamy się z prośbą o dopuszczenie  
**w pozycji 1**

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H<sub>2</sub>O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przezroczystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczepek w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

### **W pozycji 2**

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Dwa kolory rur odróżniające wdech, wydech.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm.

W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów, oraz adaptery umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.

### **W pozycji 3**

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraził zgody na wydzielenie.**

### **16. Pytanie 2 do pakietu 4**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1 -okularki do fototerapii .Takie rozwiązanie pozwoli ,zdobyć bogatszy wachlarz cenowy oraz asortymentowy dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **17. Pakiet 5**

#### Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

Prosimy o dopuszczenie szerszego zakresu wagowego <3kg i >30 kg

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO2 ± 2% dla odczytu pomiędzy 70-100%

Lub

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO2:

± 1% dla odczytu pomiędzy 90-100%

± 2% dla odczytu pomiędzy 70-89%

± 3% dla odczytu pomiędzy 60-70%

Prosimy o odstąpienie od wymogu *W zestawie (w opakowaniu wraz z czujnikiem ) 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika.* – rozwiązanie to posiada tylko jeden wytwórca.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **18. Pakiet 5 Poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

Prosimy o dopuszczenie szerszego zakresu wagowego 1-20 kg

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO<sub>2</sub> ± 2% dla odczytu pomiędzy 70-100%

Lub

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO<sub>2</sub>:

± 1% dla odczytu pomiędzy 90-100%

± 2% dla odczytu pomiędzy 70-89%

± 3% dla odczytu pomiędzy 60-70%

Prosimy o odstąpienie od wymogu *W zestawie (w opakowaniu wraz z czujnikiem ) 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika.* – rozwiązanie to posiada tylko jeden wytwórca.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **19. Pytanie do pakietu nr 2 - Komora nawilżacza**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do ww. pakietu komory o niżej podanych parametrach:

Dwuzaworowa automatycznie napełniana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomaganie oddychania pacjenta.

Komora specyfikacja:

- Komora uniwersalna samonapełniająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków
- System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napełnienia komory.
- Komora zawierająca dwa pływaki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody,
- Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody.
- Zaznaczony maksymalny poziom napełnienia wodą
- Zdemontowana osłona przeciwpylowa chroniąca pływaki i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm.
- Pojemność 130ml ±10ml
- dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem
- Produkt nie zawiera lateksu
- Komora wyposażona w zintegrowany nierozłączalny dren wyposażony w zacisk
- Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO) )
- Komora pakowana indywidualnie z widoczną datą produkcji

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## 20. Pakiet 7. Pyt. 1

Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści w pozycji 1 zamknięty system do odsysania o podanych parametrach: - możliwość stosowania przez 48 godz. - oznaczenie czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym - rozmiary cewników kodowane kolorem według standardu ISO - zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni - zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm - zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta - komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta - zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu - aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni - blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania, - okrągła, wstępna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania - okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniająca szczelność zestawu - system stanowiący integralną całość, nierozłączalny - wszystkie elementy systemu sterylne - pakowany papier-folia **Cewnik:** - zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć) - z dwoma otworami po przeciwległych stronach - zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania - pozbawiony ftalanów DEHP - oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika - cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm - zmienna sztywność cewnika.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Powyższe zmiany są integralną częścią SIWZ i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawcy zobowiązani są złożyć ofertę z ich uwzględnieniem.**

Z-ca DYREKTORA  
ds. Eksploatacyjno-Administracyjnych  
Wielospecjalistycznego Szpitala  
SP ZOZ w Nowej Soli  
Justyna Koszał

67-100 Nowa Sól, ul. Chałubińskiego 7  
REGON 970774733  
NIP 925-17-23-350  
[www.szpital-nowasol.pl](http://www.szpital-nowasol.pl)

tel. centrala 068 38 82 100  
tel. sekretariat 068 38 82 357, 068 38 82 345  
faks 068 387 78 51, 068 38 77 003  
[sekretariat@szpital-nowasol.pl](mailto:sekretariat@szpital-nowasol.pl)

KRS: 0000011616; Sąd Rejonowy w Zielonej Górze, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

ospol