



Poznań, dnia 05.04.2022 r

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SWZ

postępowania na: „Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”

### **Znak sprawy: SR/XV-270-08-PH/22**

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z zm.), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1 Czy Zamawiający dostosuje zapisy SWZ do obowiązujących przepisów ustawy PZP i uwzględni w postępowaniu art. 99 ustawy PZP? Czy Zamawiający wprost będzie omijał zapisy ustawy, której zobowiązany jest przestrzegać, jako jednostka publiczna? Mając na uwadze zapisy ustawy PZP oraz zapisy SWZ („Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych” – rozdział II SWZ, pkt. 6) prowadzone postępowanie nie spełnia wymogów, jakie winien przestrzegać Zamawiający, dysponując publicznymi środkami finansowymi a sposób, a sposób, w jaki opisany jest przedmiot Zamówienia podaje w wątpliwość bezstronność Zamawiającego.

### **Odpowiedz**

#### **Zamawiający nie będzie dokonywał żadnych zmian w SWZ**

Z uwagi na powyższe i fakt, że opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje wyłącznie na akcesoria producenta Covidie, które może zaoferować tylko i wyłącznie jeden wykonawca-firma Medtronic, wnosimy o dopuszczenie czujników wyprodukowanych w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki- stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności (czyli wyższym niż Zamawiający), jednopacjentowych, sterylnych do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego cyfrowo i analogowo, wyposażonego w moduł pamięci cyfrowej, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, w zestawie z 6 sztukami sterylnych krążków klejowych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym



opakowaniu z czujnikiem, współpracujące ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SIWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów?

## Odpowiedz

Wyraża zgodę tylko na asortyment zgodny z opisem w Specyfikacji technicznej – Pakietu nr 6

Pakiet 56

Poz. 1-5 pyt.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Rękawic nitrylowych, diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym **Oxaliplatyna i Gemzar**). **Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, **EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

## Odpowiedz

### Zamawiający wyraża zgodę

Poz.6. pyt.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Rękawic nitrylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i



# Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

---

Thiotepa z czasem przenikania **>40 min**, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671.  
**Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie.** Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedz**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Zamawiający**

.....