



Poznań, dnia 07.11.2025 r.

SR/XV-270-26(20)-AG/25

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na sukcesywną dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu – część II.

SR/XV-270-26-AG/25

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 20

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Pytanie nr 1:

Pakiet 57

Poz.1:

Prosimy o doprecyzowanie, czy strzykawka będąca częścią zestawu ma być skalowana zgodnie z maksymalną objętością wypełnienia balonika retencyjnego, co minimalizuje ryzyko przepełnienia i wystąpienia odleżyn?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2:

Pakiet 57

Poz.2:

Prosimy o sprecyzowanie czy worki wymienne mają być nieprzezroczyste z podglądem, co wpływa na komfort stosowania produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie nr 3:

Pakiet 54:

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej, konstrukcja typu top-mounted. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm wyposażony w zacisk typu Roberts, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłębiową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml (skala nadrukowana na komorę). Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie z komorą pomiarową, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu



T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 2 niezależne sposoby, w zestawie pakowany razem w oryginalnym opakowaniu producenta hak z możliwością zamontowania na dwóch różnych wysokościach na komorze pomiarowej. System podwójnie pakowany (podwójna warstwa sterylna) ze stosownym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4:

Pakiet 54:

2. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek moczu z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie nr 5:

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowe bezpudrowe, kolor niebieski, AQL 1,0. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiety rolowane. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Cienkie, grubość na palcu 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Temperatura przechowywania 5-38 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6:

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje powyższego.

Pytanie nr 7:

Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowe bezpudrowe z monoskładnikową warstwą ochronno-nawilżającą z koloidalnego wyciąg z owsa. Składniki warstwy bezpieczne dla osób z atopowym zapaleniem skóry (AZS) oraz wymienione na liście produktów farmaceutycznych do ochrony skóry USP (potwierdzone informacją na opakowaniu). Kolor niebiesko-



szary, AQL 1,0 – fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Pakowane w całości zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu), co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic, za mankiet - potwierdzone informacją na opakowaniu i/lub oświadczeniem producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Graficzna instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, , ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone na opakowaniu i/lub certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod UDI w formie cyfrowej DATA MATRIX do odczytu elektronicznego. Temperatura przechowywania 5-40 stopni. Opakowanie przystosowane do pobierania pojedynczych rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Pakiet 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Kolor niebieski, AQL 1.0. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Grubość na palcu 0,15 +/- 0,02 mm, na dłoni 0,10 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,08 +/- 0,01 mm. Przebadane na przenikanie min. 15 cytostatyków. Odporne na przenikanie 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>
2/ <https://raszei.poznan.pl/>
3/ a/a

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Technicznych
SZPITAL MIEJSKI FRANCISZKA RASZEI
w Poznaniu
mgr Piotr Koniczek

Telefony: centrala 61-22-45-211; sekretariat 61-22-45-233; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777

