

Nr sprawy **23/2024/TP**

Bydgoszcz, dnia 17.07.2024 r.

**strona internetowa prowadzonego postępowania**

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na:

### **DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

Na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm. – dalej „ustawa Pzp”*) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

#### **Pytanie nr 1**

dotyczy części 6, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania, jako produkt równoważny, worków na wymiociny, przezroczystych, wykonanych z folii PE nie zawierającej PCV, ani lateksu, z plastikowym (sztywnym) ustnikiem umożliwiającym objęcie ust pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona. Specjalne wycięcie pozwala na szczelne zamknięcie worka. Pojemność worka, to 2000 ml (skala pomiarowa do 1500 ml, co 100 ml, skala pomiarową do 100 ml co 10 ml). Wyrób jednorazowego użytku z instrukcją obsługi na opakowaniu, pakowany po 50 szt.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt.**

#### **Pytanie nr 2**

Część 6

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, ustnik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt.**

### Pytanie nr 3

Dot. części 13

Czy Zamawiający w części 13 wymaga oryginalny, certyfikowany przez producenta asortyment?  
Certyfikat producenta do wglądu na życzenie Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ o rozwiązaniach równoważnych Zamawiający dopuszcza asortyment oryginalny lub równoważny, natomiast wymaga aby asortyment ten był certyfikowany przez producenta. Przedmiotowe środki dowodowe określone w Rozdziale V należy złożyć wraz z ofertą.**

### Pytanie nr 4

Część 11 poz.3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% oraz wirusowej >99,999 objętości filtra 33ml? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 5

#### Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2000ml, z przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, posiada zamknięcie w formie „skręć i zaczepek”



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt.**

### Pytanie nr 6

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarze 2,5?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 7

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarze 2,75?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 8

Pakiet 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarze 4,25?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie nr 9

Załącznik nr 2.1-2.14, Formularz cenowy, część nr 14 poz. nr 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania również układu w zestawie z komorą nawilżacza z możliwością podłączenia nebulizatora?



**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 10**

Załącznik nr 2.1-2.14, Formularz cenowy, część nr 14 poz. nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wymienne przylepce wykonane były z plastra hydrokoloidowego?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 11**

Załącznik nr 2.1-2.14, Formularz cenowy, część nr 14 poz. nr 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania plastra hydrokoloidowego do kaniul ze zintegrowanym mocowaniem sondy donosowej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 12**

Część nr 7, pozycja nr 1

– Czy zamawiający dopuści czujniki występujące w 4 rozmiarach: dla dorosłych >40kg, dla dzieci 15-40kg, dla niemowląt 1-15kg oraz na noworodków <3kg i dorosłych >40kg? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający oczekuje czujników uniwersalnych dla noworodków, niemowląt dzieci oraz dorosłych. Ze względu na dużą różnorodność innego rodzaju czujników, Zamawiającemu zależy aby maksymalnie zmniejszyć powierzchnię magazynowania oraz ułatwić personelowi szybki wybór czujnika.**

#### **Pytanie nr 13**

Część nr 11, pozycja nr 2

– Czy zamawiający obwód oddechowy o długości 200cm? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obwód oddechowy o długości 200cm.**

#### **Pytanie nr 14**

Część nr 11, pozycja nr 3

– Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak





W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. W asystorach kaszlu stosuje się filtry niskooporowe bez przyłączy do kapnografu. Asystor kaszlu Eove, który mamy w oddziale nie przechodzi kalibracji w przypadku innych filtrów, co powoduje trudności w synchronizacji oddechu małych dzieci w trybie IPPB.**

#### **Pytanie nr 15**

dotyczy części 7

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów zaakceptowanych przez Producenta – firmę GE Healthcare?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga oryginalnych produktów zaakceptowanych przez Producenta – firmę GE Healthcare.**

---

Powyższe odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/BZP 00403410/01 z dnia 09.07.2024 r.

Termin oraz godzina składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie:

**19.07.2024 r.**

godz. **09:00** – składanie ofert

godz. **09:15** – otwarcie ofert.

**z up. Dyrektora**  
**Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego**  
**im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy**  
**Kierownik Działu Zamówień Publicznych i Zakupów**  
**Agata Walencykowska**

**Sprawę prowadzi:** Joanna Przybył  
Dział Zamówień Publicznych i Zakupów  
Tel. 52 32 62 104, e-mail [zamowienia-pub@wsd.org.pl](mailto:zamowienia-pub@wsd.org.pl)



Wojewódzki Szpital Dziecięcy im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy  
jest Jednostką Samorządu Województwa Kujawsko-Pomorskiego