

## WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 14/SMRS/22

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: dostawa wyrobów medycznych dla Oddziału Neonatologicznego

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

**Termin składania ofert zostaje przesunięty zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 22.04.2022 r. godz. 09.00 na dzień 26.04.2022 r. godz. 09.00 (otwarcie ofert nastąpi dnia 26.04.2022 r. o godz. 10.00).**

### **Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych czujników Nellcor Oximax, 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 ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. czujniki

### **Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający wymaga aby fotodetektor czujnika był zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych ?

#### **Odpowiedź:**

W odpowiedzi Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

#### **1) w załączniku nr 1 do SIWZ/UMOWY – Formularz ofertowy poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 4**

##### **Było:**

Jednorazowy, sterylny, nie zawierający lateksu czujnik saturacji dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 40 kg w technologii Nellcor Oximax lub kompatybilny z technologią Nellcor Oximax, posiadający w integralnym opakowaniu część naklejek do mocowania w kształcie kótek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika. Mocowany za pomocą plastra. Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetr polegająca na rozpoznaniu kodu podłączonego czujnika.

Pakowane po 24 szt. = 1op.

##### **Jest:**

Jednorazowy, sterylny, nie zawierający lateksu czujnik saturacji dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 40 kg w technologii Nellcor Oximax lub kompatybilny z technologią Nellcor Oximax, posiadający w integralnym opakowaniu część naklejek do mocowania w kształcie kótek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika. Mocowany za pomocą plastra. Prawidłowa identyfikacja czujnika przez

pulsoksymetr polegająca na rozpoznaniu kodu podłączonego czujnika. Czujniki muszą posiadać miedzianą osłonę Faraday'a w celu zabezpieczenia fotodetektora czujnika przed wpływem pola elektromagnetycznego emitowanego przez inne urządzenia medyczne.

Pakowane po 24 szt. = 1op.

**W załączeniu poprawny załącznik nr 1 do SWZ/UMOWY**

**Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści generyczne czujniki Chińskiego producenta gdzie zgodnie z instrukcją obsługi jest informacja o tym, że nie zaleca się ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz niską perfuzją ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. czujników

**Pytanie 4 – dotyczy pakietu nr 4**

Prosimy Zamawiającego o informację, czy Zamawiający będzie wymagał instrukcji obsługi w języku polskim przy dostawie czujników ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga instrukcji obsługi w języku polskim.

**Pytanie 5 – dotyczy pakietu nr 4**

W związku z występowaniem na oddziałach szpitalnych wielu różnych urządzeń medycznych, które emitują pole elektromagnetyczne powodujące zakłócenia w pomiarze i odczytach saturacji i tętna, standardem jest umieszczanie przez producentów sprzętu medycznego ekranowanych kabli i kratek Faraday'a zabezpieczających przed tymi zakłóceniami. W związku z tym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wymogu posiadania miedzianej osłony Faraday'a w celu zabezpieczenia fotodetektora czujnika (takie zabezpieczenie fotodetektora jest w czujnikach stosowanych obecnie przez Państwa w szpitalu).

**Odpowiedź:**

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 2.

**Pytanie 6 – dotyczy pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie , Elektrody do EKG dla niemowląt, jednorazowego użytku z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym i przezroczystym podłożem foliowym Kendall Medi-Trace Puppy Dog, odprowadzenie o dł. 60cm, kolor kodowy przewodów AAMI (biały, czarny, zielony), złącze bezpieczne 1.5mm DIN, okrągłe Ø 25mm, zalecane do inkubatorów, radioprzezierna, repozycjonowalne, pakowane po 3 w saszetki, zgodność z AAMI/ANSI EC12:2000 i DIN ISO 10993 warstwa rozdzielająca przezroczysty PET powlekany silikonem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. elektrody.

**Pytanie 7 – dotyczy pakietu nr 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektrody do EKG Kendall™ Arbo™ Kiddy Z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym i podłożem micropore, odprowadzenie 90 cm- węglowe z przezroczystą izolacją, rodzaj złącza bezpieczne 1,5 mm DIN Kształt owalny 22 × 30 Zalecana do inkubatora, radioprzezierna, repozycjonowalna pakowane 90 ( 30X3 ), całkowita powierzchnia 518 mm2, powierzchnia żeluz 440 mm2, grubość 0.9 mm, odporność na odrywanie 0.7N

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. elektrody.

#### **Pytanie 8 – dotyczy pakietu nr 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektrody mikroporowatej ARBO® Kiddy do monitorowania EKG u noworodków, styk chlorosrebrowy (Ag/AgCl), owalna, 22 × 30 mm, przewody węglowe 90 cm, złącze bezpieczne DIN 1,5 mm, z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. elektrody.

#### **Pytanie 9 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy zamawiający dopuści pojedyncza zastawka z drenikiem o średnicy 1 mm i długości 10 cm. Transparentna obudowa z niebieską membraną. Prosta droga przepływu przez membrane. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Na końcu drenu rotacyjny łącznik luer lock, ułatwia łączenie linii infuzyjnych bez potrzeby obracania drenu. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200ostępów.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. zastawki.

#### **Pytanie 10 – dotyczy pakietu nr 4**

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez wymóg:

„Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetr polegająca na rozpoznaniu kodu podłączonego czujnika.”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje wyświetlenia kodu podłączonego czujnika na ekranie pulsoksymetru.

#### **Pytanie 11 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający poprzez w/w wymóg będzie rozumiał wyłącznie czujniki prod. Covidien oferowane przez jednego wykonawcę na naszym rynku, firmę Medtronic? Czy Zamawiający wymaga czujników tylko oryginalnych o konkretnym numerze katalogowym (MAX-N), a powoływanie się na rozwiązanie kompatybilne jest wyłącznie iluzoryczne?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje czujników, które po podłączeniu do pulsoksymetru, urządzenie rozpozna kod czujnika i wyświetli go na ekranie.

#### **Pytanie 12 – dotyczy pakietu nr 4**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga czujnika, który jest w pełni kompatybilny z pulsoksymetrem, czy wprowadza także wymóg, aby numer katalogowy czujnika wyświetlany był także na pulsoksymetrze?

Wprowadzenie takiego wymogu potwierdza jedynie, że opis przedmiotu zamówienia został skonstruowany tak, aby oferta złożona została wyłącznie przez wykonawcę wybranego już przed terminem otwarcia ofert. Wątpliwości budzi także bezstronny sposób przygotowania postępowania i brak uwzględnienia racjonalnych wydatkowania środków publicznych.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga, aby na ekranie pulsoksymetru wyświetlał się kod podłączonego czujnika, co jest potwierdzeniem prawidłowej identyfikacji czujnika przez pulsoksymetr.

#### **Pytanie 13 – dotyczy pakietu nr 4**

Prosimy o podanie modeli pulsoksymetrów, na które powołuje się Zamawiający w opisie przedmiotu Zamówienia, a do których mają być przeznaczone czujniki w w/w zakresie.

#### **Odpowiedź:**

Pulsoksymetry posiadane przez Zamawiającego: Nellcor Oxi Max N-600x.

#### **Pytanie 14 – dotyczy pakietu nr 4**

Prosimy o:

- dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych
- dopuszczenie szerszego zakresu wagi pacjenta <3kg i >30 kg
- odstąpienie od wymogu "w integralnym opakowaniu część naklejek do mocowania w kształcie kótek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika" ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca.
- odstąpienie od wymogu "Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetr polegająca na rozpoznaniu kodu podłączonego czujnika", który sprowadza się tylko i wyłącznie do wyświetlania nazwy czujnika na monitorze, ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. czujników oraz nie odstąpi od powyższych wymogów.

#### **Pytanie 15 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie mankietów wykonanych z TPU - termoplastycznego poliuretanu.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. mankiety, pod warunkiem, że nie zawierają lateksu.

#### **Pytanie 16 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie dł. 2,5 m lub 3m.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza kable o dł. 2,5 m lub 3 m

#### **Pytanie 17 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników bez dodatkowych elementów zwiększających adhezję czujnika, 6szt. na czujnik. Elementy nie są już dostarczane wraz z oryginalnym czujnikami producenta firmy Masimo Corporation.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza czujniki bez dodatkowych elementów zwiększających adhezję czujnika, 6szt. na czujnik.

#### **Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:**

##### **1) w rozdziale XVI – Sposób oraz termin składania ofert poprzez zmianę pkt 2**

**Jest:**

Termin składania ofert: **22.04.2022 r., godzina 09:00.**

**Zamawiający zmienia na:**

Termin składania ofert: **26.04.2022 r., godzina 09:00.**

##### **2) w rozdziale XVII – Termin związania ofertą poprzez zmianę pkt 1**

**Jest:**

Termin związania ofertą upływa w dniu **20.05.2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVI SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

**Zamawiający zmienia na:**

Termin związania ofertą upływa w dniu **25.05.2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVI SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

**3) w rozdziale XVIII – Termin otwarcia ofert czynności związane z otwarciem ofert poprzez zmianę pkt 1**

**Jest:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **22.04.2022 r.**, o godz. **10:00**.

**Zamawiający zmienia na:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26.04.2022 r.**, o godz. **10:00**.

dokument zatwierdzony przez:  
Kierownika Działu Zamówień Publicznych  
Jolantę Wojciuch

Rozdzielnik:

1. <https://bip2.szpitalruda.pl/14-smrs-22>
2. a/a