

Kętrzyn, dnia 13.02.2023 r.

Nr sprawy: 04/PP/2023 r.

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

**Strona internetowa/
Wykonawcy**

Wyjaśnienia nr 1

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania pt. „Dostawa materiałów opatrunkowych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 04/PP/2023, prowadzonego z wyłączeniem ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, tj. o wartości szacunkowej nie przekraczającej kwoty 130 000 tys. zł. Zamawiający udziela wyjaśnień o następującej treści :

Pytanie nr 1:

Pakiet nr 4 – Zestawy opatrunkowe do terapii ciśnieniowej:

Pozycja 1, 2 i 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów opatrunkowych zgodnych z opisem Zamawiającego, ale posiadających w swoim składzie samoprzylepną podkładkę z portem o wysokości 7mm połączoną z dwuświatłowym elastycznym drenem wykonanym z materiału innego niż silikon (miękki PCV)?

Odpowiedź nr 1.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 2:

Pakiet 4

Poz. 1 Czy Zamawiający wymaga:

Jałowy zestaw opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

- a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach:
10 cm x 8 cm x 3 cm
- b) dren z portem długość 69 cm
- c) 1 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm

Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 2.

Zamawiający dopuszcza jałowy zestaw opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran.

Pytanie nr 3:

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści:

Jałowy zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

- a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach :
15 cm x 12,5 cm x 3 cm
- b) dren z portem długość 69 cm
- c) 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm

Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 3.

Zamawiający dopuszcza jałowy zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran o powyższych parametrach.

Pytanie nr 4:

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści:

Jałowy zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

- a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach:
25 cm x 15 cm x 3 cm
- b) dren z portem długość 69 cm
- c) 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm

Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 4.

Zamawiający dopuszcza jałowy zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z poważnych parametrów.

Pytanie nr 5:

Poz. 4 Czy Zamawiający wymaga:

Szczelny kanister, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, o pojemności 300 ml z substancją żelującą wysięk oraz wbudowanym filtrem antybakteryjnym. Przewód kanistra 168 cm. Pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty - Kanister nie musi być sterylny, ponieważ nie wchodzi w bezpośredni kontakt z pacjentem, a gdy jest w użyciu, jest podłączony bezpośrednio do niesterylnego systemu pomp. Kanistry są jednak produkowane w certyfikowanych czystych pomieszczeniach, aby zapewnić czystość urządzenia; stosowane są także liczne kontrole produkcyjne w celu zminimalizowania ryzyka obciążenia biologicznego na gotowym urządzeniu, tj. operatorzy, którzy wytwarzają kanister, noszą specjalne ubrania do pomieszczeń czystych i przestrzegają surowych zasad mycia rąk. Kanistry są zabezpieczane w zdejmowanej folii z tworzywa sztucznego, aby dodatkowo chronić pojemnik w magazynie. Ponadto, jako część konstrukcji kanistra, zawiera on certyfikowany filtr, który zapobiega wydostawaniu się bakterii z kanistra i przechowywanego płynu wysiękowego z rany z pojemnika i przechodzeniu przez system do rany.

Odpowiedź nr 5.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6.

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści:

Szczelny kanister, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, o pojemności 750 ml z substancją żelującą wysięk oraz wbudowanym filtrem antybakteryjnym. Przewód kanistra 168 cm.. Pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty - Kanister nie musi być sterylny, ponieważ nie wchodzi w bezpośredni kontakt z pacjentem, a gdy jest w użyciu, jest podłączony bezpośrednio do niesterylnego systemu pomp. Kanistry są jednak produkowane w certyfikowanych czystych pomieszczeniach, aby zapewnić czystość urządzenia; stosowane są także liczne kontrole produkcyjne w celu zminimalizowania ryzyka obciążenia biologicznego na gotowym urządzeniu, tj. operatorzy, którzy wytwarzają kanister, noszą specjalne ubrania do pomieszczeń czystych i przestrzegają surowych zasad mycia rąk. Kanistry są zabezpieczane w zdejmowanej folii z tworzywa sztucznego, aby dodatkowo chronić pojemnik w magazynie. Ponadto, jako część konstrukcji kanistra, zawiera on certyfikowany filtr, który zapobiega wydostawaniu się bakterii z kanistra i przechowywanego płynu wysiękowego z rany z pojemnika i przechodzeniu przez system do rany.

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7.

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści podkładkę- pasujący do posiadanych przez Szpital pomp - głowica aplikatora 15 cm x 10 cm pojedynczo pakowany dren typu Soft Port długość 69 cm., pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości.?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8.

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści łącznik Y, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty? Proponowane Złącze nie wchodzi w bezpośredni kontakt z raną. Serweta w dedykowanym zestawie jest sterylna, a folia stanowi barierę dla bakterii w przypadku kontaktu łącznika Y z pacjentem. Ryzyko obciążenia biologicznego urządzenia jest starannie kontrolowane podczas produkcji. Proponowane złącze Y jest produkowane w certyfikowanym pomieszczeniu czystym, aby zapewnić czystość urządzenia, a odpowiednie kontrole są podejmowane w celu dalszego zminimalizowania ryzyka biologicznego podczas produkcji, np. poprzez noszenie specjalnej odzieży do pomieszczeń czystych i przestrzeganie zasad mycia rąk. Ponadto proponowane złącza Y są zapakowane w szczelne plastikowe torby, aby dodatkowo chronić komponent w magazynie.

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie


Wojciech Glinka

.....
Z poważaniem

