



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 5 lipca 2022 r.

N/znak: FZAP-380-1/6/22

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o jakim stanowi art. 275 pkt 2 na dostawę sprzętu i materiałów zużywalnych do hemodializy.

- I. Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021, poz. 1129 ze zm.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w celu uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na składanie ofert częściowych na każdą pozycję oddzielnie w zakresie pakietu nr 2?

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

1. Czy zamawiający w zadaniu nr 2 pkt 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów wysokoprzepływowch o powierzchni 2,1 m² u którego w badaniu oceniającym HD pokazano, że usuwa małe cząsteczki rozpuszczone takie jak fosforany, mocznik, kreatyninę i β₂-makroglobulinę w stopniu zbliżonym do dializatora posiadającego membranę o polu powierzchni większym o 22% zatem pokrywałby oczekiwania zamawiającego?

1. Stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego (zaburzenia płodności i rozrodu u kobiet i u mężczyzn, zwiększone ryzyko zaburzeń neurologicznych, zwiększone ryzyko rozwoju niektórych nowotworów) z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny. Biorąc pod uwagę czas narażenia pacjenta na kontakt z tworzywem sztucznym, zawierającym DEHP, który wynosi ok 50 g/tudz. (13 zabiegów miesięcznie) czy Zamawiający, w troskę o bezpieczeństwo każdego pacjenta, oraz będąc w zgodzie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla wyrobu medycznego (punkt 7.5), gdzie jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko, powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu wymaga, żeby zaoferowane linie krwi nie zawierały ftalanów?

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 4 dializatorów o pow. 2,2-2,5m²?

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w załączniku nr 2 do SWZ w Zadaniu nr 2 poz. 4. w/w dializatorów.

Z poważaniem

GŁÓWNY KSIĘGOWY
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza
w Chojnie
Joanna Pańczyńska