Żary, dnia 10 sierpnia 2021 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-31/2021

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. w Żarach w podziale na 25 zadań.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2019 roku poz. 2019 ze zm.) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia do ww. postępowania, Zamawiający wyjaśnia:

1. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (…) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).  
  
Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga.

2. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający potwierdza

3. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający potwierdza.

4. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem Missouri, a ponadto, że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.   
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający potwierdza

5. Dotyczy: Załącznik nr 1.13 do SIWZ – Specyfikacja asortymentowo-cenowa

Prosimy Zamawiającego o zmianę ilości materiałów, w ten sposób, aby ilość wężyków pompy była wielokrotnością liczby 10, a ilość wężyków pacjenta wielokrotnością liczby 100. Jedno opakowanie handlowe wyrobów, które chcemy zaoferować, zawiera odpowiednio 10 i 100 wężyków. Jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta, w związku z czym nie mamy możliwości przepakowania i dostarczenia Zamawiającemu wymaganej przez niego ilości.   
  
Wyjaśnienie:  
Proszę dokonać wyceny z dokładnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

6. Dotyczy: Rozdział 3 do SWZ – Projektowane Postanowienia Umowy, §6 ust. 5

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy wyrobów z pakietu 13.  
  
Wyjaśnienie:  
Zapis dotyczy

7. Dotyczy: Rozdział 3 do SWZ – Projektowane Postanowienia Umowy, §6 ust. 7

Niezasadne jest, aby Zamawiający mógł odmówić przyjęcia dostawy w całości, jeśli tylko część zamówienia nie spełni stawianych wymagań lub opakowanie będzie naruszone. W związku z tym prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów w taki sposób, aby Zamawiający mógł odmówić przyjęcia dostawy jedynie w części, która nie spełnia opisanych wymagań Zamawiającego.   
  
Wyjaśnienie:

Zapis pozostaje bez zmian.  
  
Pyt. 1 Dotyczy Pakietu nr 25

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina Egis 10% aerozol na skórę 38g nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie z SWZ z rozdziału I, z punktu 4, ptk. 4.1. wymogu składania deklaracji zgodności CE.  
  
Wyjaśnienie:  
Zapis pozostaje bez zmian.  
  
  
Zadanie 1, poz. 23

•Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza.

• Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza.

• Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm3 (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

• Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-foliowe?  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający nie wymaga.

Zadanie 1, poz. 25

• Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza.

• Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza.  
  
• Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-foliowe?  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający nie wymaga.

Zadanie 1, poz. 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza

Zadanie 10, poz. 8-11,15-25

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-11,15-25 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający nie wydzieli.  
  
Zadanie 23 poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz.1 wymaga, aby jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca posiadał niebieską kieszonkę na palec umożliwiającą bezpieczną, precyzyjną i atraumatyczną aplikację systemu w ciało pacjenta?  
  
Wyjaśnienie:  
Zamawiający dopuszcza.

Stosownie do art. 284 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający udostępnia niniejsze wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania i są one dla Wykonawców wiążące.