Żary, dnia 1 lipca 2021 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-25/2021

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. 1 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:

Czy Zamawiający w zadaniu 24 pozycja 1 dopuści szczoteczki do czyszczenia kanałów endoskopów o długości 2300 mm zamiast 2200mm?

Pozostałe parametry bez zmian

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w zadaniu 24 pozycja 2 dopuści pętle do polipektomii o średnicy 35 zamiast 36 mm>?

Pozostałe parametry bez zmian

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w zadaniu 24 pozycja 4 dopuści kleszcze o długości 1600mm zamiast 1800 mm?

Pozostałe parametry bez zmian

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 1, Pozycja 33**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie nr 1, Pozycja 41**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie Pozycji 33 i 41 z Zadania nr 1 i stworzy oddzielny pakiet?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zadanie nr 4, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

* cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
* cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
* cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie Pozycji 1 z Zadania nr 4 i stworzy oddzielny pakiet?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jaki jest prawidłowy adres dostaw do Lubska: w SWZ jest wpisane „Poznańska 2” a w Umowie „Pokoju 1 c”. Który adres jest prawidłowy?

Wyjaśnienie:

ul. Pokoju 1c

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku  Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności posiadania dokumentów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych  w przypadku pakietu nr 25.

Wyjaśnienie:

Posiadanie dokumentów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych dotyczy tylko wyrobów medycznych.

Zadanie nr 24

1.Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długości roboczej 2400 mm, średnica pętli 20 mm i 32 mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy 2,4 mm,, długość igły 5 mm lub 6 mm (do wyboru), średnica ostrza igły 22G (0,7 mm) lub 23G (0,6 mm ) do wyboru.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie kleszczy z łyżeczkami owalnymi 2,8 mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**zadanie 5, pozycja 7 oraz 8**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kanki doodbytnicze „jałowe”, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**zadanie 5, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, worki na mocz „jałowe”, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**zadanie 5, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy nie-jałowe, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisany przedmiot zamówienia powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

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

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 24 Czy Zamawiający dopuści:

1. Poz. 1 Jednorazowe szczoteczki dwustronne do czyszczenia kanałów endoskopów. Długość robocza 2300mm. Kompatybilne z kanałami od 2,0 mm do 4,2 mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

1. Poz. 5 Kleszcze jednorazowe, biopsyjne, kolonoskopowe owalne z okienkiem (jumbo) z igłą /bez igły, średnica kateteru 3.0mm, dł. 230 cm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający oczekuje w pozycji 2 pętli do polipektomii o długości całkowitej 2300mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 24,poz.1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczotek o długości roboczej 2300mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 24,poz.2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli owalnych o średnicy narzędzia 2,4mm, długości roboczej 230cm, średnicy pętli; 20mm i 35mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 24,poz.3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie igieł do ostrzykiwania o średnicy narzędzia 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 24,poz.5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczyków biopsyjnych owalnych   
z okienkiem z igłż / bez igły, o średnicy narzędzia 3,0mm i długości roboczej 230cm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 8, pozycja 1,2,3,4

Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami typu SERRES. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami typu SERRES są kompatybilne tylko wkłady firmy SERRES(być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia  naszego systemu stwarza  sytuację, gdy tylko jeden produkt  spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością  wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że zaproponowane wkłady są kompatybilne z pojemnikami typu Serres i niezawodne w użytkowaniu posiadanego przez Zamawiającego sprzętu.

Zadanie nr 8, pozycja 1,2,3,4,6,8

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny, także do odsysania dużych objętości(średnica 8,5mm): gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak

i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu(bez zbędnych dyspenserów). Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml, 2000 ml, 3000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu

na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

**Deklarujemy bezpłatną wymianę użytkowanych na oddziałach pojemników wielorazowego użytku na kompatybilne z oferowanymi wkładami o właściwościach antybakteryjnych,** **w przypadku wybrania naszej oferty.**

W przypadku decyzji odmownej, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza. Pojemniki będące w chwili obecnej w użytkowaniu stanowią własność Zamawiającego, są niezawodne w działu i nie generują ponoszenia dodatkowych nakładów (montaż uchwytów).

Zadanie nr 8, pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga

Zadanie nr 20

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga

Zadanie nr 20

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów( zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196? Takiego, bezpiecznego systemu zamawiający obecnie używa.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w Zadaniu **16** w pozycji **2** - w związku ze zmianą dokonaną przez producenta - dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej z samouszczelniającym się portem bezigłowym do pobierania próbek, z wbudowaną automatyczną kontrolą podciśnienia, z drenem łączącym, zabezpieczonym przed zgięciem poprzez specjalną konstrukcję drenu; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a w opakowaniu podwójnym: wewnętrznym – foliowym oraz zewnętrznym folia/papier?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a sterylizowane tlenkiem etylenu (EO)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycje 2 – 3 -** Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z końcówką Tiemanna, wykonane z lateksu pokrytego silikonem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z nieprzezroczystymi konektorami?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycje 5 – 8 -** Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycja 16 -** Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne o długości 50cm z otworami na ok. 1/5 długości?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie nr 4, pozycja 19 -** Czy Zamawiający dopuści cewniki do drenażu opłucnej z trokarem, o długości 37cm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 4, pozycja 20 -** Czy Zamawiający dopuści Foley’a CH 30 z balonem o pojemności 30ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 5, pozycja 6 -** Czy Zamawiający dopuści jałowy worek na mocz?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 5, pozycje 7 – 8 -** Czy Zamawiający dopuści jałowe kanki doodbytnicze?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie nr 5, pozycje 9 – 12 -** Czy Zamawiający dopuści ostrza do skalpeli ze stali nierdzewnej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie 10, pozycje 7-32 -** Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli nam złożyć korzystną ofertę dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zadanie 11, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i drenem, w rozmiarach S, M, L, XL do wyboru przez Zamawiającego? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czym jest „adapter” w opisie przedmiotu zamówienia.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie 23, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie 23, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przeźroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

|  |  |
| --- | --- |
|  | **zadania 17 pozycja 1:**  W kolumnie drugiej „opis przedmiotu zamówienia” dla pozycja pierwszej Zamawiający podał opis cewników do hemodializy:  „Zestaw cewników naczyniowych permanetnych, miekki cewnik wykonany z Carbothanu o przepływie min 450 ml/min z mufą dakronową, kształt kanałów "podwójne D", z obłymi szczelinami bocznymi, kształt wylotu cewnika symetryczny" Spiral-Z",wolframowy pierścień znacznikowy na końcówce cewnika, silikonowe ramiona, końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia, rozmiar 14,5 Fr idł 28/45,33/50”   Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie , bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone.   Jednocześnie powołując się na sformułowaną w ustawie zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników permanentnych o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Zestaw z cewnikiem do długoterminowego dostępu naczyniowego do hemodializy W skład zestawu wchodzi:  1. Cewnik:  - przekrój 15,5 Fr, dwuświatłowy, „podwójne D”, - długość od mufki: 15, 17, 19, 23, 27, 31, 35, 43, 50 cm - zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji,  - końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, - osobny kanał dla prowadnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły, - posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki, - wykonany z durathanu, materiału wytrzymałego, miękkiego, elastycznego, odpornego na środki dezynfekcyjne, - końcówki luerowskie wykonane z termoplastycznego poliuretanu. 2. Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm. 3. Prowadnica „J”. 4. Skalpel nr 11. 5. Rozszerzacze żył: 12 Fr i 14 Fr. 6. Prowadnik rozdzieralny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika. 7. Bagnet do tunelizacji. 8. Opatrunek samoprzylepny. 9. Nasadki iniekcyjne 2 szt.  Wyjaśnienie:  Zamawiający oczekuje dostawy produktu – „Zestaw cewników naczyniowych permanetnych, miekki cewnik wykonany z Carbothanu o przepływie min 450 ml/min z mufą dakronową, kształt kanałów "podwójne D", z obłymi szczelinami bocznymi, kształt wylotu cewnika symetryczny" Spiral-Z",wolframowy pierścień znacznikowy na końcówce cewnika, silikonowe ramiona, końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia, rozmiar 14,5 Fr i dł 28/45,33/50”  **zadania 17 pozycja 1 :**  Zamawiający nie wskazał na czym polegać ma równoważność dlatego  W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego. |

Wyjaśnienie:

Należy zaproponować produkt o parametrach nie gorszych niż opisanych w zadaniu 17 poz.1.

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 17 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde)   z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik

- zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki

- silikonowe przedłużki

- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne

- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- adapter wypełniający

- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- kleszczyki – 2 szt.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza

Zadanie nr 1 poz. 10-13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek z mlecznym tłokiem ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zadanie nr 1 poz. 10-13

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacja o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 1 poz. 10-13

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 1 poz. 10-13

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawek posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

Zadanie nr 1 poz. 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków za opakowanie a=100szt., z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę

Zadanie nr 1 poz. 26,50

Czy Zamawiający wymaga opakowaniu jednostkowym była zawarta informacja o pozostałości zalegającej?.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnik Foleya sterylizowanych tlenkiem etylenu ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę,

Zadanie nr 7 poz. 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 6ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 80ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 280ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 280ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 565ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 35ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 1200 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki z formaliną ilość formaliny 1200 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki o pojemności 30 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki o pojemności 30 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki o pojemności 250 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem ze pojemniki są z wieczkiem zakręcanym.

Zadanie nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelki redona o pojemności 250 ml?

Wyjaśnienie:

bBtelki redona o takiej pojemności 250 ml są zawarte w specyfikacji asortymentowo-cenowej.

Zadanie nr 10 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a=80 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Wyjaśnienie:

Wykonawca zobowiązany jest do posiadania środków transportu z zabudową typu izoterma. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego dostawy wyrobów medycznych środkami transportu bez zabudowy typu izoterma, wyroby te nie zostaną przyjęte.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Wyjaśnienie:

Wykonawca realizując dostawy musi dostosować się do warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR).

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Wyjaśnienie:

Dostawy wyrobów medycznych wykonywane w ramach usług kurierskich zgodne z warunkami transportu określonymi w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR).

Zadanie 24. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o długości roboczej 2300 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

Zadanie 24. Poz. 2. Czy zamawiający dopuści pętle o średnicy 2,4 mm, długości oczka pętli 38,5 mm oraz o średnicy otwarcia pętli 20 mm oraz 32 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie. 24. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 4 mm lub 6 mm (do wyboru Zamawiającego), średnica igły 21 G lub 23G (do wyboru Zabawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 24. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści kleszcze Jumbo 3,0 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne i urostomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, pierścienie uszczelniające w paskach po 20 szt., chusteczki z żelem po 54 szt)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 31 i 32:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 32 igieł o parametrach 31Gx6mm?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 31 i 31 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Wyjaśnienie

Pozycje w pakiecie pozostają bez zmian.

Zadanie 1, poz. 15,23-27,49,51

Czy zamawiający wydzieli poz. 15,23-27,49,51 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

Pozycje w pakiecie pozostają bez zmian.

Zadanie 1, poz. 23

* 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?

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

* 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

* Czy zamawiający dopuści oświadczenie importera/dystrybutora o spełnianiu wymagań wymogów SWZ, zamiast oświadczenia producenta?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

* Czy zamawiający dopuści oświadczenie importera/dystrybutora o spełnianiu wymagań wymogów SWZ, zamiast oświadczenia producenta?

Wyjaśnienie

Jw.

Zadanie 1, poz. 25

* Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

* Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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

* 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

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. 8-32

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-32 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 pozycji do osobnego pakietu.

Zadanie 21 poz.1

Prosimy Zamawiającego o korektę opisu poz. 1, tj. „+ dren” ponieważ wkład workowy 1,5l nie jest dostępny z drenem.

Wyjaśnienie

Opis pozycji pozostaje bez zmian.

Prezes Zarządu

/-/Jolanta Dankiewicz