Żary, dnia 2 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:

**Pakiet 6 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do KTG BD 4000 do ciąży pojedynczej

 o rozmiarze 151mm x150mm x200 kartek, gdyż taki jest prawidłowy rozmiar papieru do tego aparatu.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 5-7**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych z języczkiem

o wymiarach 42mm x 45mm z przy pozostałych parametrach bez zmian.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych z języczkiem

o wymiarach 36mm x 42mm z przy pozostałych parametrach bez zmian.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o długości 20m, gdyż taki jest

faktyczny rozmiar papieru.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 11**

Prosimy o wskazanie czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego

producenta Mitsubishi czy też dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny.

**Pakiet 6 poz. 14**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru w kratkę czy gładkiego?

Wyjaśnienie:

Tak jak stanowi opis pozycji czyli kratka.

**Pakiet 6 poz. 15, 21**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak o szerokości całkowitej papieru 107mm i szerokości nadrukowanej kratki 100mm.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 6 poz. 21**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego do defibrylatora Lifepack?

Wyjaśnienie:

Papier oryginalny

**Pakiet 6 poz. 18**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do KTG FC700 w rolce o szerokości 215mm gdyż taki jest właściwy rozmiar tego papieru.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Projekt umowy- §2 pkt. 3**

Prosimy o wykreślnie z projektu umowy par. 2 ust. 3. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralna część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Wyjaśnienie:

Zapisy w projekcie umowy pozostają bez zmian. Zakres opracowania projektu umowy zgodny z ustawą z dnia 11 września 2019 Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz 2019 ze zm.).

**Projekt umowy- §3 pkt. 4**

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietu nr 6- czy dla tej części wymaga się 2 różnych miejsc dostaw?

Wyjaśnienie

Zapis paragrafu jest ogólny i będzie dostosowany do każdego zadania.

**Projekt umowy- §3 pkt. 8**

Prosimy o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaoferować odpowiednią cenę sprzedaży.

Wyjaśnienie

Są to dostawy sukcesywne wynikające z potrzeb Zamawiającego.

**Odnośnie Zadania nr 10 poz. 19:**

**1** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Wyjaśnienie

Dokumenty należy dostarczyć na żądanie Zamawiającego.

2. Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie **z Zadania nr 10 pozycji nr 19** do odrębnego pakietu**.** Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Wyjaśnienie

Pozycje asortymentowe w zadaniu pozostają bez zmian.

**Zadanie nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny 2.5 mm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny 4.0 mm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści pojnik dla chorych bez uchwytu?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną od rozmiaru 2.5?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści pojemność 550 ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 38**

Prosimy o doprecyzowanie jakiej maski oczekuje Zamawiający – tlenowej czy anestetycznej?

Wyjaśnienie

Maska tlenowa

**Zadanie nr 7 poz. 38**

Czy Zamawiający dopuści maskę z PCV?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 40**

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 160 cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 42**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z PCV?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 49**

Czy Zamawiający dopuści długość 15cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 50**

Czy Zamawiający dopuści długość 15cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści 13x122 cm lub 15x122 cm?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 70**

Czy Zamawiający dopuści 10 ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 70**

Czy Zamawiający dopuści 20 ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 71**

Czy Zamawiający dopuści 35 ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 72**

Czy Zamawiający dopuści 250 ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 7 poz. 75**

Czy Zamawiający dopuści 2,3 L?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie nr 23 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw

- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową

- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający

- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza (warunek posiadane badania kliniczne)

**Zadanie nr 23 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza.

**Zadanie 12, pozycja 5**

Czy Zamawiający oczekuje 18 sztuk wkładów czy może 18 opakowań, po 25szt wkładów? Nasuwa się nam wątpliwość, gdyż producent sugeruje wymianę wkładów, co 24h, stąd też ilość wydaje się stosunkowo niska do zaopatrzenia w postępowaniu rocznym.

Wyjaśnienie

 Zamawiający oczekuje 18 sztuk wkładów.

 **Dotyczy Pakiet 2 poz.1 (Załącznik nr 1.2)**

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bez zastawki antyzwrotnej, ponieważ produkt ten nie posiadał/posiada zastawki, w opakowaniu typu twardym typu blister-pack (papier-folia)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

 **Dotyczy Pakiet 2 poz. 2 (Załącznik nr. 1.2)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bez opatrunku, zwracając jednocześnie uwagę, ze wymagane kaniule fabrycznie nie występują z opatrunkiem np. w postaci sterylnego zestawu składającej się z kaniuli oraz opatrunku-żaden wykonawca/dystrybutor nie ma prawnej możliwości przepakowania produktu czy dodania do niego innych produktów i samodzielenie tworzenia zestawu, gdyż takie urządzenie musiałoby zostać zarejestrowanejako system/zestaw w opakowaniu twardym typu blister-pack (papier -folia), pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienie

Wyceni ć oddzielnie kaniule i opatrunek

 Pytanie 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

 **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.

**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

 **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

 **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

**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.

**Dotyczy: Rozdział 3 do SWZ – Projektowane Postanowienia Umowy, §4 ust. 3**

Prosimy Zamawiającego o poprawienie omyłki pisarskiej – osoba upoważnione została określona w § 3 ust. **10** pkt 1) .

Wyjaśnienie

Zapis zostanie skorygowany.

 **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 wyrobów medycznych.

**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

 **Dotyczy: Rozdział 3 do SWZ – Projektowane Postanowienia Umowy, §7 ust. 2**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie łącznej sumy kar umowy do 20% wartości brutto.

Wyjaśnienie

Zapis pozostaje bez zmian

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24, poz. 1 dopuści szczotki o długości 2300 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24, poz. 2 dopuści pętle o średnicach 20 oraz 35 mm?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24, poz. 5 dopuści dopuści kleszcze JUMBO o średnicy cewnika 3,0 mm?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

**Zadanie 23.**

1. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści w pozycji 1 jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki stolca o podanych parametrach: System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu. W skład zestawu wchodzi: cewnik z pierścieniem uszczelniającym o poj. min. 45 ml (kolor biały) oraz portu irygacyjnego (kolor niebieski) o długości 160 cm +/- 5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci czarnej grubej kreski, w zestawie min. 3 worki o pojemności min. 1500 ml, strzykawka o poj. min. 45 ml, zacisk irygacyjny – wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie producenta wraz z instrukcję obsługi w języku polskim. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 29 dni.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający w punkcie 2 dopuści wymienne worki o pojemności min. 1500 ml, kompatybilne z systemem do zbiórki stolca z pozycji nr 1, jeśli oczywiście oferowany przez nas system zostanie dopuszczony?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

Prezes Zarządu

/-/ Jolanta Dankiewicz