



CENTRUM ONKOLOGII ZIEMI LUBELSKIEJ im. św. JANA z DUKLI



ST. JOHN OF DUKLA CANCER CENTER, LUBLIN, POLAND

COZL/DZP/AW/3412/TP-3/22

Lublin, dnia 25.01.2022 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na :

„Dostawa asortymentu medycznego (igły iniekcyjne, igły do biopsji, elektrody, osłony na USG, wzierniki ginekologiczne, papier EKG, zestawy drenu płuczącego do zabiegów laparoskopowych, utrwalacz do badań cytologicznych) na potrzeby COZL.”
COZL/DZP/AW/3412/TP-3/22

Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

Pytanie nr 1

Część nr 2 poz. 1, 8

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Część nr 2 poz. 1, 8

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej brutto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Część nr 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 30 mm x 44 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.


Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Część nr 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod kwadratowych o zaokrąglonych bokach z języczkiem ułatwiającym aplikację o wymiarach 36 mm x 40 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

STARSZY SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Agnieszka Wąsiewicz



Pytanie nr 5

Część nr 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod owalnych z języczkiem ułatwiającym aplikację o wymiarach 36 mm x 42 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Część nr 2 poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 2 z części nr 2 i utworzenie z niej odrębnego pakietu, ponieważ opis przedmiotu zamówienia wprost wskazuje produkt konkretnego producenta tj. elektrody bierne SKINTACT RS27 producenta Leonard Lang.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Część nr 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji produktu równoważnego tj. elektrody jednorazowej, neutralnej, piankowej, dzielonej, o wymiarach 202 x 101 mm, 118 cm² powierzchni aktywnej, do aparatów EMED do elektrokoagulacji, biernej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Część nr 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji produktu równoważnego tj. elektrody jednorazowej, neutralnej, piankowej, dzielonej, o wymiarach 164 x 117 mm, 107 cm² powierzchni aktywnej, do aparatów EMED do elektrokoagulacji, biernej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Część nr 2 poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 6 należy zaoferować elektrody do defibrylatora Powerheart AED, oryginalne (ze względu na technologię Rescue Ready stosowaną w urządzeniu) standardową czy z opcją CRP? Oba typy elektrod są oryginalne i współpracują z technologii Rescue Ready, natomiast różnią się ceną, także prosimy o doprecyzowanie, który typ elektrody oryginalnej – standardowy czy z opcją CPR – należy zaoferować?

Odpowiedź: W części 2 poz. 6 należy zaoferować elektrody standardowe.

Pytanie nr 10

Część nr 2 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji produktu równoważnego tj. elektrody EKG, do monitorowania pacjentów przy pomocy rejestratora Holter, wymiary 36 x 40 mm, pole powierzchni adhezyjnej 1087mm², powierzchnia czujnika 46mm², grubość bez złącza 1mm, powierzchnia żelu/pomiarowa 227mm².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Część nr 2 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji produktu równoważnego – elektrody przeznaczonej do badań holterowskich z podłużnym wycięciem bez przecięcia boku elektrody służącym do przełożenia przewodu EKG podczas badania tj. elektrody EKG, do monitorowania pacjentów przy pomocy

rejestratora Holter, wymiary 40 x 55 mm, pole powierzchni adhezyjnej 1900mm², powierzchnia czujnika 46mm², grubość bez złącza 1mm, powierzchnia żelu/pomiarowa 227mm².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Część nr 2 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji produktu równoważnego – elektrody przeznaczonej do badań holterowskich z nacięciem służącym do przełożenia przewodu EKG podczas badania tj. elektrody EKG, do monitorowania pacjentów przy pomocy rejestratora Holter, wymiary 40 x 55 mm, pole powierzchni adhezyjnej 1963mm², powierzchnia czujnika 46mm², grubość bez złącza 1mm, powierzchnia żelu/pomiarowa 227mm².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Część nr 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepack 11, 12, 15 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Część nr 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepack 11, 12, 15 o rozmiarze 108 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15

Część nr 6 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji Zamawiający wymaga papierów oryginalnych SONY czy dopuści również papiery będące zamiennikiem papierów oryginalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Część nr 6 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Mortara ELI 350 o rozmiarze 215 x 280 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych składanek tj. 88 składanek (szt.).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17

Część nr 6 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Corpulus 3 o rozmiarze 106 mm x 25 m.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Część nr 6 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Corpulus 3 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19

Część nr 6 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora MEDIANA D500 o rozmiarze 80 x 80 mm (jest to właściwy rozmiar tego papieru), pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Projekt umowy – par. 6 ust. 1 lit. c); par. 7 ust. 2

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21

SWZ – pkt. VI Przedmiotowe środki dowodowe

Prosimy o dopuszczenie możliwości przedłożenia katalogów/ ulotek/ prospektów/ folderów itp. również dystrybutora oferowanego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

II.

Pytanie nr 22

Pakiet 6

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108x23mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23

Pakiet 6

Pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 106x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet 6

Pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 80x75x200?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

III.

Pytanie nr 25

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 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), 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 lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27

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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

IV.

Pytanie nr 29

część 5, poz. 1-4

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

V.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety, pakowane po 50szt. ? Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w związku z wymogiem aby elektrody w ww. pozycjach były kompatybilne z defibrylatorem Mediana D-00M, D500M-LSM, D500M-SH wymaga dokumentu kompatybilności od producenta elektrod.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

VI.

Część 1 poz. 1

Pytanie nr 32

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 13 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 38 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,8 x 38 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,9 x 38 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,1 x 38 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 38 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Cwiński