

COZL/DZP/AW/3411/PN-147/24

Lublin, dnia 20.11.2024 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

**„Dostawa drobnego asortymentu/sprzętu medycznego (pompy elastomerowe, pojemniki na odpady, golarki, koce, fartuchy foliowe, myjki itp.) na potrzeby COZL.”
(znak postępowania: COZL/DZP/AW/3411/PN-147/24)**

Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

Pytanie nr 1

część 3, pozycja 1

Wnosimy o dopuszczenie pojemnika **na odpady medyczne 2L, o wysokości 23 cm oraz średnicy górnej 14 cm i średnica dolna 10,5 cm**. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany pojemnik nieznacznie różni się od wymaganego, a różnice te nie wpływają niekorzystnie na jego funkcjonalność. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

Pytanie nr 2

Pakiet 11, W Pozycji 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu równoważnego o poniższych parametrach:

Przenośny jałowy, apirogenny system infuzyjny, posiadający zbiornik z elastomeru silikonowego zamiast poliizoprenu, oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie. Selekcję zanieczyszczeń na przebiegu linii zapewnia podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu w mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Dren z klemą umożliwiającą zatrzymanie infuzji w sytuacjach awaryjnych z możliwością odłączenia klemy przed rozpoczęciem infuzji (zapobiega to przypadkowym manipulacjom pacjenta). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem, wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np.5-FU). Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/-10% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. Prędkość przepływu 5ml/h; Objętość nominalna 275ml, objętość maksymalna 335ml. Nominalny czas podawania 48h. Objętość resztkowa poniżej 3ml. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy IIb.

W przypadku odmowy prosimy o kliniczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

W Pozycji 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu równoważnego o poniższych parametrach: Przenośny jałowy, apirogeny system infuzyjny, posiadający zbiornik z elastomeru silikonowego zamiast poliizoprenu, oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie. Selekcję zanieczyszczeń na przebiegu linii zapewnia podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu w mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Dren z klemą umożliwiającą zatrzymanie infuzji w sytuacjach awaryjnych z możliwością odłączenia klemy przed rozpoczęciem infuzji (zapobiega to przypadkowym manipulacjom pacjenta). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem, wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np.5-FU). Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/-10% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. Prędkość przepływu 2ml/h; Objętość nominalna 275ml, objętość maksymalna 335ml. Nominalny czas podawania 120h. Objętość resztkowa poniżej 3ml. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy IIb.

W przypadku odmowy prosimy o kliniczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

III.

Pytanie nr 4

Dotyczy części 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści golarkę z ostrzem pokrytym chromem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

IV.

Część 8 poz. 6

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny jednorazowe myjki do mycia, nawilżania i pielęgnacji i ochrony skóry pacjentów przed podrażnieniami wywołanymi m. in. działaniem płynów w tym moczu i kału. Zawierające w składzie alantoinę zapewniającą odpowiednie nawilżenie skóry, intensywną regenerację skóry oraz łagodzącą zaczerwienienia i podrażnienia. pH neutralne dla skóry, do stosowania bez użycia wody, nie wymaga spłukiwania. Do stosowania zarówno na skórze zdrowej jak

i podrażnionej, i uszkodzonej, bez dodatku mydeł, parabenów, środków koloryzujących. Produkt przebadany dermatologicznie. Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm, gramatura ok. 75g/m². Niewpływające negatywnie na przylepność materiałów opatrunkowych do skóry. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej (30 sek./600 W). Kosmetyk, opakowanie 10 szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na założenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie Wykonawców, mając na uwadze wymierne korzyści finansowe przy zachowaniu parametrów opisanych w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę ze względu na małe wartości na podanie ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku za 1 litr roztworu roboczego, 1 szt. chusteczki, 1 tabl. itd. zaś wartości netto i brutto 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższą wycenę za 1 szt. myjki.

V.

Pytanie nr 8

Część 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do pena 0,25 x 6mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Część 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do pena 0,25 x 8mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Część 2, poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11

Część 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23G 1,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Część 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o wysokości 22cm, średnicy dolnej 10,5 cm, średnicy górnej 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13

Część 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Część 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Część 3, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy 4cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16

Część 3, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne:

Charakterystyka:

- Uchwyty boczne i centralny testowane na obciążenie równe dwukrotności wagi maksymalnej.
- Możliwość składowania piętrowego do maksymalnej wysokości 3 m z pełnym obciążeniem.
- Pojemniki wytrzymałe i odporne na uderzenia zarówno w niskiej jak i wysokiej temperaturze.
- **Hermetyczne zamknięcie dzięki uszczelce klejowej pod pokrywą.**
- Wysoka odporność na przebicie.
- Wskaźnik maksymalnej wysokości napełnienia.
- Nie powodują emisji szkodliwych gazów podczas spalania.
- Dostępna wersja z podwójną pokrywą (dodatkowym centralnym otworem wrzutowym) - idealna dla odpadów cytotoksycznych.
- Etykieta ostrzegawcza z miejscem na wpisanie wymaganych informacji i napisem „Uwaga! Materiał zakaźny”



- Dostępna wersja z podwójną pokrywą (dodatkowym centralnym otworem wrzutowym) - idealna dla odpadów cytotoksycznych.



Dane Techniczne:

Materiał:	polipropylen
Objętość nominalna:	60 l
Max. waga pełnego pojemnika:	20 kg
Wymiary (z pokrywą):	(W x D x S) 640 x 400 x 300 mm

Producent:

AP Medical

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17

Część 5, poz.1

Czy Zamawiający dopuści golarkę medyczną wykonaną z stali nierdzewnej pokrytej chromem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Część 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Część 7

Czy Zamawiający dopuści koc do okrycia pacjenta w rozmiarze 150x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Część 7

Czy Zamawiający dopuści koc do okrycia pacjenta w rozmiarze 110x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

Część 8, pozycja 1,7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Część 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści uniwersalne rękawice foliowe dostępne w d1)wóch rozmiarach M - damskie oraz L - męskie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24

Część 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawiczek za opakowanie a'100 szt. (opakowanie zbiorcze w formie woreczka umożliwiającego pojedyncze wyjmowanie rękawic) wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Część 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 20 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Część 5, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga wyceny za 1 pasek stazy czy za op. a'25 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ tj. 1 pasek stazy.

Pytanie nr 27

Część 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 25 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Część 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m2, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29**Część 8, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30**Część 9, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przewód tlenowy z nieznaczną ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

VI.**Pytanie nr 31****Część 8, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32**Część 8, poz. 4**

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt.= 1 odcinek stazy, czy też 1 szt. = wycena za 1 rolkę zawierająca 25 odcinków stazy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ tj. 1 odcinek stazy.

Pytanie nr 33**Część 8, poz., 6**

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelom dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciała wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, zbiorczo 125 op/karton (3000 gąbek) wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Czy zamawiający dopuści opakowanie bez instrukcji użycia, natomiast wykonawca dostarczy taką instrukcję wraz z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34**Część 8, poz. 1,2,3,7**

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

VII.

Pytanie nr 35

Pakiet 1

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pompy elastomerowej z możliwością regulacji przepływu w zakresie 1-14 ml/h, bez opcji PCA o objętości nominalnej 100-550 ml (100ml, 150ml, 275ml, 400ml i 550ml), wykonana z tworzywa odpornego na uszkodzenia mechaniczne.

Pompa o kształcie płaskiego dysku. Sterylna, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

VIII.

Pytanie nr 36

Część nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby koc ogrzewający, tak jak dotychczas dostarczany, był zgodny z normą EN 13795:2011? Norma EN 13795:2011 dotyczy nie tylko odzieży chirurgicznej, ale również obłóżeń na bloku operacyjnym. Spełnienie normy potwierdza, że obłóżenia, w tym serwety, okrycia pacjenta/koce ogrzewające są bezpieczne w użyciu na bloku operacyjnym i poza nim. Norma pozwala na zbadanie następujących aspektów:

1. Ocena czystości mikrobiologicznej (zapewnia bezpieczeństwo pacjentowi)
2. Odporność na przenikanie drobnoustrojów (zapewnia bezpieczeństwo pacjentowi)
3. Pylenie (nie przyczynia się do uszkodzenia sprzętów medycznych na bloku)
4. Wytrzymałość m.in. na zrywanie, na wodoszczelność (produkt wytrzymały, zachowujący swoje właściwości w każdych warunkach).

Większość Wykonawców oferuje asortyment niespełniający normy 13795:2011, próbując dodatkowo sugerować Zamawiającemu, jakoby norma ta nie dotyczyła okrycia pacjenta/koca ogrzewającego, co jest celowym działaniem mającym wprowadzić w błąd.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Część nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Część nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Część nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania myjki w formie zaokrąglonej rękawicy, ze zwężeniem w nadgarstku, nasączona jednostronnie środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5, aktywacja środka myjącego następuje poprzez zwilżenie wodą, wykonana w całości z włókien poliestrowych (Molton), wymiary 17 cm x 24,5 cm, gramatura: część przednia 100 g/m² oraz część tylna 70 g/m², myjka niepodfoliowana, jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, niesterylna, na opakowaniu znajduje się graficzna instrukcja obsługi oraz skład, pakowana po 20 sztuk, tak jak dotychczas dostarczana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40**Część nr 8 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 20 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41**Część nr 8 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

IX.

Zwracamy się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień dotyczących przedmiotowego postępowania, w zakresie pakietu nr 11:

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający w zakresie części nr 11 oczekuje wykazania się doświadczeniem poprzez przedłożenie wraz z ofertą wykazu dostaw oraz listów referencyjnych na co najmniej 2 dostawy (zrealizowane kontrakty) tego samego rodzaju asortymentu, o wartości nie mniejszej niż 400 000 zł brutto na jeden kontrakt tzn., referencji na dostawy pomp elastomerowych dostarczanych dla podmiotów leczniczych?

Pragniemy zauważyć, że każdy z rynków, czy podmiotów, na rzecz których były realizowane dostawy, rządzi się inną specyfiką, terminowością czy częstotliwością świadczonych dostaw. Dla możliwości potwierdzenia, że dostawy były realizowane w sposób należyty, Zamawiający powinien weryfikować tożsamość do lokalnych warunków i regulacji prawnych doświadczeń (biorąc również pod uwagę dobre praktyki dystrybucyjne).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie pozacenowego kryterium oceny oferty w zakresie części nr 11, poprzez ocenę obecności lub braku filtra w linii infuzyjnej nadając temu warunkowi wagę, na przykład:

- a) Brak filtra w przebiegu linii infuzyjnej- 10 pkt
- b) Linia infuzyjna z filtrem- 0 pkt

Uzasadnienie:

Norma ISO 28620:2020 „Wyroby medyczne — nienapędzane elektrycznie, przenośne urządzenia infuzyjne” wskazuje, że: „W przypadku, gdy obecny jest filtr powietrza, należy go uszczelnić lub trzymać z dala od wody”. Oznacza to, że w związku z ryzykiem kontaminacji i/ lub wycieku leku należy chronić filtr przed zawilgoceniem (np. woda, pot). Dodatkowe zabezpieczenia przed wilgocią podnoszą ryzyko oraz zmniejszają komfort pacjenta podczas użytkowania, np. podczas kąpieli.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie pozacenowego kryterium oceny oferty w zakresie części nr 11, poprzez ocenę zapewnienia ciągłego przepływu leków poprzez infuzję prowadzoną z nominalną prędkością o określonej dokładności, nadając temu warunkowi wagę, na przykład:

- a) Dokładność +/- 10% - 10 pkt
- b) Dokładność +/- 15%- 0 pkt

Uzasadnienie:

W leczeniu preparatami chemioterapeutycznymi, w celu zapewnienia bezpieczeństwa i skuteczności terapii ważne jest zachowanie precyzji podania właściwych dawek leków w określonym czasie. Określone czynniki (lepkość, temperatura) mogą mieć wpływ na precyzję podania. Zastosowanie urządzenia zapewniającego jak największą precyzję podania zmniejsza ryzyka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie poza cenowego kryterium oceny oferty w zakresie części nr 11, poprzez wymóg dostarczenia przez oferentów dokumentów wydanych przez **producenta urządzenia** potwierdzających badania stabilności dla 5 FU oraz Calcium Folate (Leucovorin) i nadając temu warunkowi wagę, na przykład:

- a) Potwierdzenie producenta- 10 pkt
- b) Brak potwierdzenia producenta- 0 pkt

Uzasadnienie:

Zamawiający ma prawo wymagać dostarczenia badań potwierdzających stabilności leków w konkretnej pompie elastomerowej, z uwagi na fakt wykonania zbiornika z różnych materiałów. Powinien mieć możliwość zweryfikowania badań laboratoryjnych dla określonych warunków przechowywania dla danego leku w konkretnej pompie elastomerowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie pozacenowego kryterium, oceny oferty w zakresie części nr 11 poprzez ocenę udzielenie dostępu do platformy badań stabilności, unikalnych dla urządzenia elastomerowego i nadając temu warunkowi wagę, na przykład:

- a) Zapewnienie dostępu do bazy stabilności leków – 10 pkt
- b) Brak zapewnienia dostępu do bazy stabilności leków- 0 pkt

Uzasadnienie:

Specjaliści z zakresu medycyny mogą uzyskać dostęp do zawartych na platformie informacji poprzez zalogowanie się na stronie internetowej. Informacje o stabilności leku stanowią kompilację określonych danych eksperymentalnych, które zostały uzyskane na podstawie ogólnych praktyk standardowo obowiązujących w chwili prowadzenia badania. Podane okresy przechowywania obowiązują dla preparatów sporządzonych przy użyciu rygorystycznych technik aseptycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie pozacenowego kryterium oceny oferty w zakresie części nr 11, poprzez wymóg o wymóg ogranicznika przepływu wbudowanego w dystalną końcówkę drenu wraz z elementem kalibrującym do temperatury ciała i nadając temu warunkowi wagę na przykład:

- a) ogranicznik przepływu w końcówce dystalnej, kalibracja do temperatury ciała- 10 pkt
- b) ogranicznik przepływu w końcówce dystalnej, brak kalibracji do temperatury ciała - 0 pkt

Uzasadnienie:

Umieszczenie ogranicznika przepływu sprawia, że do ciała pacjenta mocowana jest jedynie końcówka dystalna luer-lock, która z racji połączenia z kaniulą i tak jest stosownie zabezpieczona, eliminuje to możliwość wystąpienia błędu ludzkiego (personel nie musi pamiętać o odpowiednim mocowaniu kolejnego elementu do ciała pacjenta) i zapewnia prawidłową kalibrację urządzenia.

W przypadku gdy ogranicznik przepływu znajduje się w innym miejscu na linii infuzyjnej, poza końcówką dystalną, skutkuje to koniecznością dodatkowego mocowania drugiego elementu do skóry pacjenta.

Brak prawidłowego mocowania ogranicznika przepływu uniemożliwia prawidłową kalibrację prędkości z jaką podawany jest lek, co jak wiadomo w przypadku pomp elastomerowych jest kluczowe, podobnie jak kalibracja do temperatury ciała, z uwagi na zmienne warunki temperatury otoczenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie pozacenowego kryterium oceny oferty w zakresie części nr 11, poprzez ocenę obecności lub braku obudowy, która blokuje promieniowanie UV do długości 380nm oraz UVB,UVC i większość promieni UVA nadając temu warunkowi wagę na przykład:

- c) Obudowa blokująca w/w promieniowanie - 10 pkt
- d) Brak obudowy blokującej w/w promieniowanie - 0 pkt

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wymaga w części nr 11 produktu, który posiada białe pole na obudowie, które umożliwi oznakowanie pompy elastomerowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający wymaga w części 11 produktu o pojemności resztkowej nie większej niż 3 ml, co znajdzie odzwierciedlenie w potwierdzeniu wydanym przez producenta wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.