



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie**

ZPZ - 2375 - 5700 /20

Olsztyn, 04.09.2020 r.

Do uczestników postępowania

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu jednorazowego użytku**. Znak sprawy: ZPZ-39/08/20.

Zamawiający, SPZOZ MSWiA z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie, na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1843 ze zm.) przedstawia wyjaśnienia dotyczące postawionych przez Wykonawców pytań w ww. postępowaniu:

Pytanie 1:

Część 3, poz. 1-4

Czy zamawiający oczekuje strzykawek 2 częściowych czy 3-częściowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza strzykawki 2-częściowe i 3-częściowe.

Pytanie 2:

Część 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe.

Pytanie 3:

Część 13, poz. 1,2,

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.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 4:

Część 13, poz. 1-5

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.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 5:

Część 13, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą 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 przezroczystego 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?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 6:

Część 13, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 7:

Część 13, poz. 5

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 ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, 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 przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p 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?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 8:

Część 13, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy części/pakietu 13.

Pytanie 9:

Część 64, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 10:

Część 64, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza i wymaga opakowanie papier – folia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 11:

Pakiet nr 17 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu donosowo czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?
2. Czy Zamawiający oczekuje cewnik do podawania tlenu donosowo pozbawionego szkodliwych ftalanów?
3. Czy Zamawiający oczekuje cewnik do podawania tlenu donosowo pakowanego folia – folia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. 1 Zamawiający dopuści ww. cewnik;

Ad. 2 i 3 dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 12:

Pakiet nr 18 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 pozycję nr: 2 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 13:

Pakiet nr 24 poz. 1

1. Czy Zamawiający oczekuje rurki ustno-gardłowej Guedela pozbawionej szkodliwych ftalanów oraz lateksu?
2. Czy Zamawiający oczekuj rurki ustno-gardłowej Guedela z atraumatycznymi krawędziami (gładko zaokrąglonymi), z blokadą przeciw zgryzaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad.1 rurka ustno-gardłowa Guedela winna być pozbawiona szkodliwych ftalanów oraz lateksu;

Ad. 2 nie oczekuje ww. rurki, ale dopuszcza.

Pytanie 14:

Pakiet nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny łącznik układu oddechowego jednorazowego użytku, kątowny 90 stopni, podwójnie obrotowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuści powyższego łącznika. Zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 15:

Pakiet nr 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw do nebulizacji w układzie respiratora: nebulizator do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 8 ml, skalowany co 2 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu 2-3 µm, w zestawie łącznik T (ID 22mm/OD 22 mm), dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2 m i złączu standardowym, produkt pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 16:

Pakiet nr 32 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 8 ml,

skalowany co 2 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu 2-3 μm , z łącznikiem T, drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym 2 m i złączu standardowym, produkt pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 17:

Pakiet nr 40 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy o skuteczności filtracji wirusowej > 99,999% i skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999%?
2. Czy Zamawiający oczekuje filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy z piankowym (gąbkowym) wymiennikiem ciepła i wilgoci?
3. Czy Zamawiający oczekuje filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?
4. Czy Zamawiający oczekuje filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy o przestrzeni martwej 77 ml, nawilżaniu 38,6 mg H_2O przy $V_t = 500$ ml, o oporze przepływu 1,99 cm H_2O przy 60 l/min?
5. 2. Czy Zamawiający oczekuje filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy o przestrzeni martwej 55 ml, nawilżaniu 37 mg H_2O przy $V_t = 500$ ml, o oporze przepływu 2,14 cm H_2O przy 60 l/min?
6. Czy Zamawiający oczekuje filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad.1 Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny – antybakteryjny, przeciwwirusowy o skuteczności filtracji wirusowej > 99,999% i skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999%;

Ad. 2 Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ;

Ad. 3 filtr elektrostatyczny winien być antybakteryjny, przeciwwirusowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci;

Ad. 4 Zamawiający nie oczekuje ww. filtra, ale dopuszcza;

Ad. 5 Zamawiający nie oczekuje ww. filtra, ale dopuszcza;

Ad. 6 filtr elektrostatyczny winien być antybakteryjny, przeciwwirusowy czysty mikrobiologicznie.

Pytanie 18:

Pakiet nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje wymiennik ciepła i wilgoci tzw. sztuczny nos do rurek tracheotomijnych o oporze przepływu 1,8 cm H_2O przy 60 l/min, przestrzeni martwej 15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 19:

Pakiet nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z rezerwuarem i drenem o długości 200 cm, czystą mikrobiologicznie, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. Zaoferowany asortyment winien być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 20:

Pakiet nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem, z drenem o długości 200 cm, czystą mikrobiologicznie, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 21:

Pakiet nr 43 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje produktów pozbawionych szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie oczekuje.

Pytanie 22:

Pakiet nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje maski tlenowej z nadmuchiwaną poduszką pozbawioną szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie oczekuje.

Pytanie 23:

Pakiet nr 69 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, z łącznikiem Y z dwoma portami, dodatkową rurą o długości 90 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, z łącznikiem Y z dwoma portami, dodatkową rurą o długości 180 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie Ad. 1 i Ad. 2 nie dopuści powyższych rozwiązań. Zaoferowany asortyment winien być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 24:

W PAKIECIE NR 60, POZ. 2 Zamawiający wymaga

„Przedłużenie „martwa przestrzeń” z kominkiem (**łącznik kątowy 90 stopni** – kolanko, obrotowy, niekarbowany, gładki wewnątrz, nierozciągliwy, 22M/15F), o gładkim wnętrzu, długości rury 15-25 cm, ze spiralnym zbrojeniem zapobiegającym załamaniu się ; rura 22F/15F, wyposażone w port do odśluzowywania za pomocą cewników, sterylne, jednorazowego użytku”

Czy w PAKIECIE NR 60, POZ. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego Przedłużenia „martwa przestrzeń” z kominkiem (łącznik kątowy około 70 stopni), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Oferowany łącznik kątowy około 70 stopni w żaden sposób nie ogranicza jego funkcjonalności, spełnia te same zadania i jest stosowany przez zdecydowaną większość producentów. Jest standardowym rozwiązaniem zapewniającym wszystkie funkcje jakie zapewnia łącznik 90 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 25:

W PAKIECIE NR 69, POZ.1

Zamawiający wymaga:

„Układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko z portem LUER z zakręcanym koreczkiem, dodatkową rurę o długości 150 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylne. Układ posiadające wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz Y.”

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu rozciągliwego do długości 180cm, niezdemowalny łącznik Y, dodatkową rurę rozciągliwa do długości 150 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dodatkowej rury rozciągliwej do 180 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 26:

W PAKIECIE NR 69, POZ.2

Zamawiający wymaga:

„Układ oddechowy 7 - dniowy dla dorosłych do respiratorów, jednorazowy, bez DEHP. Elementy składowe układu: 2 karbowane na zewnątrz rury 22 mm o dług. min. 150 cm z miękkimi zakończeniami 22F od strony respiratora, łącznik Y zintegrowany z rurami o zakończeniu 22M/15 F od strony pacjenta, zdejmowalna zatyczka zamykająca łącznik Y.”

4. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu rozciągliwego do długości min. 150cm, karbowane na zewnątrz i wewnątrz, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 27:

Pakiet 3, poz. 1-4

Czy w ramach oszczędności, Zamawiający dopuszcza także strzykawki z rozszerzoną skalą o min. 20 % w stosunku do poj. nominalnej (2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml), co pozwala nabrać większą poj. leku tańszą strzykawką, np. nabierając 12 ml można użyć wówczas strzykawki 10 ml z rozszerzeniem zamiast już strzykawki 20 ml, która jest znacznie droższa.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 28:

Pakiet 3, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 29:

Pakiet 3, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 30:

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

Pytanie 31:

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

Pytanie 32:

Pakiet 9, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego/ kranika z przedłużaczem sterylnego posiadającego wyczuwalny identyfikator „zamknięty/otwarty”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 33:

Pakiet 9, poz. 1-2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kraniku trójdrożnego/ kranika z przedłużaczem wykonanego z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 34:

Pakiet 9, poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego / kranika z przedłużaczem do regulacji przepływów podczas podawania leków z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 35:

Pakiet 21, poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów posiadające logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 36:

Pakiet 21, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 37:

Pakiet 21, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ dotyczące ww. części/pakietu.

Pytanie 38:

Pakiet 21, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę o dł. 45 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ dotyczące ww. części/pakietu.

Pytanie 39:

Pakiet 21, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ dotyczące ww. części/pakietu.

Pytanie 40:

Pakiet 21, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi posiadające logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 41:

Pakiet 21, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ dotyczące ww. części/pakietu.

Pytanie 42:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu w pakiecie nr 59: Jednorazowy, 3- komorowy, kompaktowy, pakowany sterylnie zestaw do drenażu klatki piersiowej z wodnym uszczelnieniem oraz wodnym regulatorem ssania (wodna komora regulacji podciśnienia). – Wydzielona komora zbiorcza, kolekcyjna o pojemności 2100ml, z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści, co 1ml do 100ml, co 2 do 210ml i co 10 do 2100ml. - Wydzielona i wyskalowana zastawka podwodna z zastawką zabezpieczającą przed utratą uszczelnienia podwodnego w przypadku wysokiego ujemnego ciśnienia w jamie opłucnej w zakresie od -5 do -20cm H₂O. - Pracujący bezgłośnie. Mechaniczna zastawka odbarczająca zabezpieczająca przed wzrostami ciśnienia w kierunku dodatnim. Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu. - Monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5. Dysze zabezpieczające przed rozlaniem się płynów między komorami, możliwość podjęcia prawidłowej pracy po przewróceniu się drenażu. – Dzięki posiadaniu dwóch zastawek zlokalizowanych wewnątrz drenażu, jedna w komorze zastawki wodnej, a druga w komorze kolekcyjnej, drenaż posiada możliwość położenia go w

pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komory. Jest w pełni bezpieczny oraz łatwy w obsłudze, jednocześnie zapewniając komfort pracy personelu medycznego. - Membranowy port dostępowy do zastawki podwodnej, umożliwiający łatwą i aseptyczną korektę poziomu płynu. - W zestawie fiolka z wodą sterylną o pojemności 45ml do wypełnienia zastawki wodnej. Po wypełnieniu woda zabarwia się na kolor niebieski i wraz ze wskaźnikiem pływakowym umożliwia łatwy odczyt poziomu płynów. - Membranowy port dostępowy do wodnej komory regulacji podciśnienia, umożliwiający łatwą i aseptyczną redukcję poziomu płynu. - Półprzezroczysty elastyczny dren, nie zawierający lateksu, umożliwiający zlokalizowanie zalegającej treści, wyposażony w nasadkę zabezpieczającą dren przed utratą sterylności. - Spiralna ochrona przed załamaniem drenu łączącego. Wielopozycyjne wieszaki schowane w wygodnym uchwycie zezwalają na zawieszenie urządzenia na poręczy każdego rodzaju łóżka. - Wysuwana podstawka zapewnia stabilność ustawienia na podłodze, całkowicie odporna na zamoczenie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 43:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 6 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższą modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 44:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2:

2. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem wyrobów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy w danej części zamówienia (w danym pakiecie), w której to opóźnienie wystąpiło (niezrealizowanego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższą modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 45:

Pakiet 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do insuliny PEN G 29 0,33 x 12 – 12,5 mm zamiast PEN G 29 0,33 x 12 – 12,7 mm (długość obu igieł w calach ½”) (pakowana po 100 szt.), sterylna

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 46:

Pakiet 2

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby igły bezpieczne były wyposażone w osłonę zabezpieczającą w postaci jednoelementowego ramienia ruchomego w zakresie 180° , które nie zasłania miejsca iniekcji , w kolorze kodującym rozmiar zgodnie z normą ISO 6009

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 47:

Pakiet 5

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z końcówką Luer - Lock 50/60 ml .
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe strzykawki, jeżeli są kompatybilne z pompą infuzyjną Medima.

Pytanie 48:

Pakiet 8 poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przedłużacz do pompy infuzyjnej dł. 150 cm (+/- 10 cm), wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 49:

Pakiet 9 poz.2

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 50:

Pakiet 11

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zastawki jednokierunkowej o przestrzeni martwej 0, 1 ml, sterylizowanej radiacyjnie . Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe strzykawki.

Pytanie 51:

Pakiet 14

1/ Prosimy o dopuszczenie:

Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek amonitowych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką , z samo domykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że złożone pytanie nie dotyczy pakietu 14.

Pytanie 52:

Pakiet 19

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy aplikator powinien być wyposażony w filtr o wielkości porów 0,2 mikrona?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 53:

Pakiet nr 13

Pakiet 22 poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 54:

Pakiet 22 poz. 6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 30 szt. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 55:

Pakiet 22 poz. 1-6

1/ W związku z tym, że strzykawki mają być przeznaczone do przygotowywania cytostatyków, czy Zamawiający wymaga by do oferty było dołączone oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami.

2/ W związku z tym, że strzykawki mają być przeznaczone do przygotowywania cytostatyków, czy zamawiający wymaga by na opakowaniu strzykawek było wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia – optyczne i wyczuwalne, które gwarantuje bezpieczne otwarcie zawsze od strony tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. 1. Do oferty Wykonawca nie jest obowiązany dołączyć oświadczenia producenta o kompatybilności strzykawki z cytostatykami. Oświadczenie bądź inny dokument producenta wskazujący, że strzykawki są przeznaczone/kompatybilne z cytostatykami będzie składane przez Wykonawcę jedynie na wezwanie – zgodnie z pkt 11.4 ppkt 1);

Ad. 2 wymaga aby na opakowaniu strzykawek było wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia – optyczne i wyczuwalne.

Pytanie 56:

Pakiet 23

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego z precyzyjnym regulatorem przepływu do przetaczania płynów ze skalą pomiarową w zakresie 0 – 250 ml/h, długość zestawu 210 cm, aparat wyposażony w filtr przeciwbakteryjny. W linii dodatkowy port do iniekcji typu Y, zacisk typu Roberts do przerw w infuzji. Pakowany pojedynczo na opakowaniu data ważności. Przyrząd nie zawiera ftalanów i lateksy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 57:

Pakiet 25

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd powinien być wyposażony w odpowietrznik wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór samozamykający się powinien być wyposażony w płaską membranę z możliwością łatwej i skutecznej dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie pkt 1 i 2 zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 58:

Pakiet 52

1/ Prosimy o odpuścić zestawu czystego biologicznie tak jak obecnie dostarczanego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, pozostałe parametry zgodnie z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 59:

Pakiet 79

1/ Prosimy o dopuszczenie średnicy otworu 1,2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 60:

Pakiet 75

1/ Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer z 4 otworami barczającymi bez zakończenia oliwki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 61:

Pakiet 75

1/ Czy zamawiający dopuści oddzielnie pakowaną końcówkę i dren? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 62:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na podawanie cen jednostkowych asortymentu/wyrobu z dokładnością do 3 miejsc po przecinku. Jednocześnie Wykonawca w kolumnie dotyczącej wartości brutto formularza cenowego oraz w wierszach dotyczących razem brutto i razem netto winien podać cenę całkowitą za przedmiot dostawy w poszczególnych częściach/pakietach z dokładnością do 2 miejsc po przecinku –zgodnie z zapisami punktu 18 SIWZ.

Pytanie 63:

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wzór umowy zawiera następujący zapis w par. 2 ust. 4: „Strony ustalają, iż w wyjątkowych, udokumentowanych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, został wycofany z rynku lub produkcji. Wykonawca, po uzyskaniu zgody kierownika Apteki Szpitalnej może dostarczyć wyrób równoważny (tj. o parametrach nie gorszych od wyrobu objętego umową). Powyższe zmiany nie mogą powodować zwiększenia cen jednostkowych. Dostawa wyrobu równoważnego, w okolicznościach wskazanych w zdaniu pierwszym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy“.

Pytanie 64:

Dot. pakietu nr 2

- a) Prosimy o uszczegółowienie czy igły bezpieczne mają posiadać zacisk wewnątrz nasadki igły, pozwalający na bezpieczne założenie igły na strzykawkę, które jest potwierdzone słyszalnym kliknięciem?
- b) Prosimy o uszczegółowienie czy igła i osłona mają być ze sobą integralnie połączona (bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej i jej obracania wokół osi), a ostrze ustawione w stosunku do osłony zabezpieczającej igłę w taki sposób by umożliwić iniekcje pod małym kątem?
- c) Czy nasadka igły ma posiadać niską objętość wypełnienia tj. 0,08ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a – igły bezpieczne mają posiadać zacisk wewnątrz nasadki igły, pozwalający na bezpieczne założenie igły na strzykawkę, które jest potwierdzone słyszalnym kliknięciem;

Ad. b - igła i osłona mają być ze sobą integralnie połączone (bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej i jej obracania wokół osi), a ostrze ustawione w stosunku do osłony zabezpieczającej igłę w taki sposób by umożliwić iniekcje pod małym kątem;

Ad. c – nasadka ma być kompatybilna ze strzykawką Luer.

Pytanie 65:

Dot. pakietu nr 3

- a) Prosimy o uszczegółowienie czy oferowane strzykawki 2 częściowe mają posiadać oznakowanie kolorystyczne opakowania zbiorczego zgodnie z rozmiarem dla łatwiejszej identyfikacji .
- b) Prosimy o dopuszczenie strzykawek 20 ml w opakowaniu po 80 szt., z przeliczeniem ilości
- c) Czy oferowane strzykawki 2 częściowe mają posiadać na potwierdzenie zgodności z Normą EN-20594 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017- oznakowanie na opakowaniu jednostkowym Luer Tip (6%)?
- d) Czy Zamawiający oczekuje strzykawki do tuberkuliny 1 ml z zamontowaną igłą 26G3/8 – 0,45x10mm,(nasadka brązowa), ostrze śródskórne, skala co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, przezroczysty-dokładnie pokazujący zawartość, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trawała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Sterylizowana EO?
Opakowanie 120 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a – strzykawki mogą posiadać oznakowanie kolorystyczne, ale nie muszą;

Ad. b – dopuszcza powyższe;

Ad. c) - zaofertowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ;

Ad. d – dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 66:

Dot. pakietu nr 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 5, pozycja 1 i 2 strzykawkę o pojemności i skali 50/60 .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe strzykawki, jeżeli są kompatybilne z pompą infuzyjną Medima.

Pytanie 67:

Dot. pakietu nr 6

- a) Czy strzykawki do pomp infuzyjnych Braun Perfusor, Agilia, Medima mają być fabrycznie wpisane w menu pompy infuzyjnej i wymienione w instrukcji obsługi pompy, co gwarantuje prawidłową podaż leku ?
- b) Prosimy o dopuszczenie strzykawki 50/60 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a) strzykawki do pomp infuzyjnych Braun Perfusor, Agilia, Medima mają być fabrycznie wpisane w menu pompy infuzyjnej i wymienione w instrukcji obsługi pompy;

Ad. b) dopuszcza ww. strzykawki, jeżeli są kompatybilne z pompami infuzyjnymi wskazanymi przez Zamawiającego, ale nie wymaga.

Pytanie 68:

Dot. pakietu nr 9 , poz. 1,2

- a) Prosimy o doprecyzowanie czy kranik ma być wyposażony w trójramienne, (jednakowej długości ramiona) białe pokrętło, z możliwością obrotu o 360 stopni?
- b) Czy oferowany kranik ma posiadać wyczuwalny wskaźnik położenia, skokowo, co 45stopni dający możliwość precyzyjnego ustawienia przepływu?
- c) Czy obydwa oferowane kraniki mają pochodzić od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a) dopuszcza ww. kranik wyposażony w trójramienne, (jednakowej długości ramiona) białe pokrętło, z możliwością obrotu o 360 stopni, ale nie wymaga;

Ad. b) zaoferowany kranik winien posiadać wyczuwalny wskaźnik położenia, skokowo, co 45stopni dający możliwość precyzyjnego ustawienia przepływu;

Ad. c) dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 69:

Dot. pakietu nr 9, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0.20 – 0,22 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 70:

Dot. pakietu nr 9, poz. 2

- a) Prosimy o dopuszczenie kranika z przedłużeniem 7 cm.
- b) Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0,8 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a) nie dopuszcza ww. kranika;

Ad. b) dopuszcza powyższy kranik, ale nie wymaga.

Pytanie 71:

Dot. pakietu nr 22, poz. 1- 6

Prosimy o uszczegółowienie czy oferowane strzykawki mają pochodzić od jednego producenta co gwarantuje ich jednakową jakość?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 72:

Dot. pakietu nr 22, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 ml LL w opakowaniu 200szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 73:

Dot. pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 5 ml LL w opakowaniu 125szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 74:

Dot. pakietu nr 22, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 20 ml LL w opakowaniu 120szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 75:

Dot. pakietu nr 22, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 30 ml LL w opakowaniu 60szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 76:

Dot. Pakietu nr 22, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 50/60 ml LL w opakowaniu 60szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 77:

Dot. pakietu nr 29,

- a) Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o przestrzeni martwej 0,16 ml, pozostałe parametry bez zmian.
- b) Czy oferowany zawór ma posiadać na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką?
- c) Czy oferowany zawór ma być zabezpieczony protektorem męskim umożliwiającym podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odnośnie:

Ad. a) dopuszcza powyższe, ale nie wymaga;

Ad b) dopuszcza powyższe, ale nie wymaga, reszta parametrów zgodna z SIWZ;
Ad. c) zawór może być zabezpieczony protektorem męskim, ale Zamawiający tego nie wymaga.

Pytanie 78:

Pakiet 26 poz. 1

Proszę o dopuszczenie Cewnik urologiczny Foleya, dwudrożny wykonany z lateksu silikonowego z sztywną plastikową zastawką kanału do napełnienia balonu. Na zakończeniu sztywnego kanału z zastawką oznaczenie : logo producenta, materiału z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika, rozmiar balonu. CH 24 z balonem , sterylizowany EO, balon 30-50 ml, o czasie stosowania minimum 7 dni, dla dorosłych. Pakowany podwójnie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści ww. cewnik.

Pytanie 79:

Czy Zamawiający w pak 59 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu śródpiersia i jam opłucnych, sterylny jednorazowego użytku; zestaw pod względem funkcjonalnym minimum 3 komorowy, działający na zasadzie wytworzenia podciśnienia regulowanego przez wysokość słupa wody; pojemność komory zbiorczej – 2500 ml; czytelna skala ułatwiająca obserwację ilości drenowej krwi; nielateksowy dren, łączący zestaw z pacjentem (zbrojenie w postaci zewnętrznej karbowanej rurki, zabezpieczające przed zagięciem się drenu); mechaniczny zawór zabezpieczający przed cofnięciem płynu do pacjenta; igłowe porty samouszczelniające, do dopełnienia zastawki wodnej i komory regulacji ssania; zawór mechaniczny pozwalający na wyciszenie układu; uchwyty do zawieszenia i podstawki urządzenia; termin przydatności do użycia: min. 1,5 roku od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści asortyment, który zgodny będzie z opisem przedmiotu zamówienia i zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 80:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 69 poz.1 układ oddechowy o długości wymaganej przez Zamawiającego czyli 180 cm i dodatkowej gałęzi z workiem o długości 120 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści w ww. pakiecie powyższy układ oddechowy.

Pytanie 81:

Prosimy o sprecyzowanie Zamawiającego w pakiecie 69 poz.2 jakiego rodzaju powinien być układ oddechowy , z rury wewnątrz gładkiej czy karbowanej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment winien być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ, tj. rura karbowana na zewnątrz i gładka wewnątrz.

Pytanie 82:

Pakiet nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw infuzyjny o przepływie od 5-250 ml/h spełniający pozostałe wymogi SIWZ? Oferowany przyrząd jest obecnie stosowany z powodzeniem w Państwa placówce

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 83:

Pakiet nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „na opakowaniu jednostkowym rysunkowa instrukcja użycia”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odstąpi od powyższego, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84:

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych dostępnych w rozmiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej	Długość
6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 85:

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24 mg przy Vt 500 ml przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuści powyższego zestawu.

Pytanie 86:

Pakiet nr 65, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z niesilikonowanym PCV z półpierzścieniami wizualizacyjnymi przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 87:

Pakiet 25

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd powinien być wyposażony w odpowietrznik wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem ?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór samozamykający się powinien być wyposażony w płaską membranę z możliwością łatwej i skutecznej dezynfekcji ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 88:

Pakiet 29

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd powinien być wyposażony w odpowietrznik wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem ?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór samozamykający się powinien być wyposażony w płaską membranę z możliwością łatwej i skutecznej dezynfekcji ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 89:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 pozycji 1 oczekuje, aby zgłębnik gastrostomijny był wykonany z silikonu, posiadający zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniający pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgłębnik gastrostomijny winien być wykonany z silikonu i posiadać płytkę mocującą wykonaną z silikonu.

Pytanie 90:

Pakiet 26 poz. 1,3 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników bez loga, oznaczenia materiału. Wszystkie informacje znajdują się na opakowaniu zewnętrznym. Wyrażenie gody pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza ww. cewników oraz informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 91:

Pakiet 27 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiającemu chodzi o zwykły cewnik do odsysania gładki konektor czy konektor do kontrolowanego odsysania ? Czy Zamawiający wymaga aby cewniki były oznaczone numerycznie na cewniku i posiadały logo producenta na cewniku ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że cewnik ma być zwykły bez funkcji kontrolowanego odsysania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 92:

Pakiet 43 - Czy Zamawiający wymaga aby produkty nie zawierały ftalanów i BPA ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment winien być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 93:

Pakiet 65 – Czy Zamawiający wymaga aby rurki były silikonowane i nie zawierały ftalanów i BPA ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga, aby rurki były silikonowane i nie zawierały ftalanów i BPA.

Pytanie 94:

Pakiet 68 - Czy Zamawiający wymaga aby maski były bez ftalanów BPA ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga, aby maski były bez ftalanów BPA.

Pytanie 95:

Dotyczy pakietu nr 62

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaistniała omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie wymogu, aby igły do punkcji mostka posiadały znakowanie co 1 cm? Według naszej wiedzy, igły takie powinny posiadać skalowanie milimetrowe na mechanizmie gwintowym, widoczne w okienku kontrolnym. Natomiast cały przedział regulacyjny dla danego rozmiaru powinien znajdować się w zakresie dwóch centymetrów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 96:

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 2

W związku z tym, że igły do trepanobiosji z kaniulą ekstrakcyjną są dostępne w dwóch wersjach konstrukcyjnych tzn.:

1/ zestaw, który po wykonaniu procedury, w celu wydobycia bioptatu, wymaga usunięcia z ciała pacjenta całej, kompletnej igły wraz z ekstraktorem przechwytyjącym pozyskany materiał, oraz
2/ zestaw dający możliwość pozyskania wycinka i usunięcia samego ekstraktora z bioptatem, bez konieczności usuwania kaniuli głównej z ciała pacjenta, dzięki czemu jeśli zachodzi potrzeba, istnieje możliwość repozycjonowania jej i powtórzenia czynności bez konieczności ponownego nakłucia pacjenta, prosimy o sprecyzowanie, jakiego rozwiązania technicznego Zamawiający będzie oczekiwał.

Informacja ta jest niezbędna dla poprawnego przygotowania oferty, ponieważ produkty te posiadają różne kody Ref.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że preferuje pierwszy z opisów wykonania procedury zabiegu.

Pytanie 97:

Dotyczy pakietu nr 75

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania oddzielnie konfekcjonowanych kanek oraz drenów.

Zaoferowane produkty w ilości jeden do jednego połączone ze sobą spełniają dokładnie tę samą funkcję.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany asortyment musi być zgodny z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 98:

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania łączników 6 - 9 posiadających stożkowe schodkowe zakończenia, które w połowie swojej długości odpowiadają wymaganemu opisowi, natomiast skuteczniej się dopasowują do różnego rodzaju łączników żeńskich.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe.

Pytanie 99:

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 4

W związku z tym, że opis przedmiotu zamówienia w dotychczasowym kształcie dopuszcza dowolność zaoferowania końcówek (męskie lub żeńskie) w jakie powinny być wyposażone dreny, bardzo prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, czy tak faktycznie należy to rozumieć. Jest to istotne, ponieważ dreny z różnymi końcówkami identyfikowane są też różnymi numerami katalogowymi a Wykonawcy potrzebują tej wiedzy, ponieważ przygotowując ofertę przetargową są zobowiązani do wskazania konkretnych numerów katalogowych.

Ponadto, jeśli dreny miałyby posiadać końcówki męskie – do cewnika, to prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje standardowych zakończeń, czy opcji gdzie standardowe zakończenia uzupełnione o trwale zamocowane kapturki nakrywające, które służą zabezpieczeniu zainfekowanych końcówek po każdorazowym usunięciu cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuści dowolność w zaferowanej końcówce, aby była kompatybilna z cewnikiem do odsysania.

Pytanie 100:

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zamawiający, działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 1843 ze zm.) **modyfikuje zapisy SIWZ** w ww. postępowania poprzez:

1. Zmianę opisu przedmiotu zamówienia (załącznik A do SIWZ i formularz Cenowy) w nw. części/pakiecie:

- a) pakiet/część 2 otrzymuje brzmienie:

Igła Luer 0,5 – 0,9; gdzie igła w rozmiarze 0,5 i 0,6 o długości 25mm, bezpieczna (igła bezpieczna -igła posiadająca zacisk wewnątrz nasadki igły, nałożenie igły na strzykawkę ma potwierdzać kliknięcie), op. 100 szt., jednorazowa, sterylna, pojedynczo pakowana, opakowanie typu papier-folia. Igła i osłona mają być ze sobą integralnie połączone (bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej i jej obracania wokół osi). Ostrze igły ustawione w stosunku do osłony zabezpieczającej igłę w taki sposób by umożliwić iniekcje pod małym kątem.

- b) pakiet/część 9 otrzymuje brzmienie:

poz. 1 Kranik trójdrożny bez przedłużacza, z optycznym i wyczuwalnym (SKOKOWO CO 45 STOPNI) identyfikatorem pozycji otwarty/ zamknięty; sterylny; pojedynczo pakowany, opakowanie folia-papier z oryginalnie naniesionymi informacjami: data przydatności, nazwa i adres producenta, bez lateksu i ftalanów, metoda sterylizacji. Możliwość przetaczania lipidów (oświadczenie producenta);

poz. 2 kranik trójdrożny z przedłużaczem 10 cm (+/- 2 cm), z optycznym i wyczuwalnym skokowo co 45 stopni) identyfikatorem pozycji otwarty/ zamknięty, sterylny; pojedynczo pakowany, przedłużacz w kranikach wykonany z PVC niezawierającego ftalanów, opakowanie folia-papier z oryginalnie naniesionymi informacjami: data przydatności, nazwa i adres producenta, brak lateksu, brak ftalanów, metoda sterylizacji. Możliwość przetaczania lipidów (oświadczenie producenta).

- c) pakiet/część 13 otrzymuje w pierwszym zdaniu dopisek „bez ftalanów i lateksu”
 - d) pakiet/część 22 w każdej z pozycji 1-6 otrzymuje na końcu zdania dopisek: „Na opakowaniu strzykawki zaznaczone miejsce otwarcia- optyczne i wyczuwalne”.
 - e) pakiet/część 24 otrzymuje na końcu zdania dopisek: „bez ftalanów i lateksu”.
 - f) pakiet/część 33 otrzymuje na końcu zdania dopisek: „wykonany z silikonu, posiadający płytkę mocującą wykonaną z silikonu”.
 - g) Pakiet /część 44 otrzymuje brzmienie:
Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej - torakocentezy i paracentezy, sterylny. Skład zestawu: igła Veresa, strzykawka luer-lock 50ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy zapobiegający powstawaniu odmy oraz dwu kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Zestaw z cewnikiem poliuretanowym o długości 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH;
 - h) pakiet/część 59 otrzymuje brzmienie:
Zestaw do drenażu śródpiersia i jam opłucnych, sterylny jednorazowego użytku; zestaw pod względem funkcjonalnym minimum 3 komorowy, działający na zasadzie wytworzenia podciśnienia regulowanego przez wysokość słupa wody; pojemność komory zbiorczej – w granicach 2100 – 2500 ml; czytelna skala/podziałka ułatwiająca obserwację ilości drenowej krwi (wymagana precyzyjna podziałka w zakresie małych objętości ewakuowanej treści, co 1 ml do 100 ml) ; nielateksowy dren, łączący zestaw z pacjentem (zbrojenie/spiralna ochrona zabezpieczające przed zagięciem/złamaniem się drenu); mechaniczny zawór zabezpieczający przed cofnięciem płynu do pacjenta; igłowe porty samouszczelniające, do dopełnienia zastawki wodnej i komory regulacji ssania; zawór mechaniczny pozwalający na wyciszenie układu; uchwyty do zawieszenia i podstawki urządzenia; termin przydatności do użycia: min. 1,5 roku od daty dostawy;
 - i) pakiet/część 65 otrzymuje w pierwszym zdaniu dopisek: „bez ftalanów i BPA”.
 - j) pakiet/część 68 otrzymuje na końcu zdania dopisek: „bez ftalanów i BPA”.
2. modyfikację punktu 11 SIWZ (Zasady składania oświadczeń i dokumentów oraz wyboru oferty) poprzez dodanie do ppkt 1) wymogu złożenia oświadczenia bądź innego dokumentu producenta wskazujące, że strzykawki są przeznaczone/kompatybilne z cytostatykami -dla części/pakietu 22 poz 1-6;
 3. modyfikację punktu 17 SIWZ (Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert). Termin składania ofert zostaje przedłużony do dnia: 22 września 2020 r. do godz. 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 22 września 2020 r. o godz. 11:00. Powyższe tyczy się również informacji zawartej w ogłoszeniu o zamówieniu.

Zmodyfikowane załączniki w załączeniu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku gdzie Zamawiający dopuścił w niniejszych odpowiedziach na pytania zastosowanie rozwiązań odmiennych niż te wskazane w SIWZ i załącznikach, to Wykonawca składając ofertę winien zaznaczyć w formularzu cenowym, które z pozycji zgodne są z udzielonymi przez Zamawiającego odpowiedziami na pytania z dnia 04.09. 2020 r.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

mgr Krystyna Futyma

Osoba prowadząca sprawę: Anna Zalewska
Specjalista, Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia
Tel.: 89 539 82 97, tel./fax: 89 539 82 18
przetargi@poliklinika.net
https://platformazakupowa.pl/pn/poliklinika_olsztyn
kontakt z Wykonawcami w godzinach 7.00-15.00