

Katowice, dn. 03.01.2024r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w przetargu nieograniczonym na dostawę sprzętu do cytostatyków, Nr sprawy: ZP-23-209UN.

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytują poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Zamawiający w dniu 22.12.2023r. w odpowiedzi na pytanie nr 2 dokonał błędnie korekty i błędnie doprecyzował opis przedmiotu zamówienia w zakresie Załącznika nr 1 (Pakiet nr 1).

W związku z powyższym Zamawiający koryguje opis przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było: „Przyrząd typu Spike lub Chemo-Aide do rozpuszczania i pobierania leków cytostatycznych (strzykawka) z fiolki z bolcem standardowej długości, sterylny. Wyposażony w filtr odpowietrzający 0,2um i filtr cząsteczkowy 5um”

Jest: Przyrząd typu Spike lub Chemo-Aide do rozpuszczania i pobierania leków cytostatycznych (strzykawką) z fiolki z bolcem standardowej długości, sterylny. Wyposażony w filtr odpowietrzający max. 0,2um”

Skorygowany załącznik nr 1 (Pakiet nr 1) w załączeniu.

UWAGA!!! Złożenie wraz z ofertą formularza asortymentowo – cenowego dla Pakietu numer 1 sprzed modyfikacji skutkować będzie odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp.

Pytanie 1, Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike z dokładniejszym filtrem 0,1µm?

Odp.: Zgodnie z dokonaną korektą.

Pytanie 2, Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike z dokładniejszym filtrem aerozolowym 0,1µm i filtrem cząsteczkowym 5µm bez zastawki?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 3, Pakiet nr 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie wkraść się błąd w opisie ?:

I zamiast - i pobierania leków cytostatycznych (strzykawka)

Winno być - i pobierania leków cytostatycznych (strzykawką)

Prosimy również o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje przyrządu szczelnie przylegającego do fiolki z zabezpieczeniem przed rozszczelnieniem lub wypadnięciem typ boczne stabilizatory blokujące ostrze?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 4, Pakiet nr 1

W związku z odpowiedzią z dn. 22.12.2023 o treści:

Pytanie 2, Pakiet nr 1

Czy nie doszło do omyłki i Zamawiający miał na myśli przyrząd wyposażony w filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm?

Odp.: Zamawiający koryguje i doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Było: „Wyposażony w filtr cząsteczkowy 0,2um”

Jest: „Wyposażony w filtr odpowietrzający 0,2um i filtr cząsteczkowy 5um”

Pragniemy zwrócić uwagę, że w/w korekta spełnia opis z pak.4

Prosimy o wyjaśnienie:

1. Czy w pak.1 i pak.4 Zamawiający oczekuje tych samych przyrządów?

2. Czy nie wkraść się błąd i w opisach przedmiotu zamówienia, powinno być że, Zamawiający wymaga:

W pak.1 - przyrządów wyposażony w filtr odpowietrzający 0,2um

W pak.4 - przyrządów wyposażony w filtr odpowietrzający 0,2um i filtr cząsteczkowy 5um

Odp.: Zgodnie z dokonaną korektą.

Pytanie 5, Pakiet nr 2

Prosimy Zamawiającego, w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty, a co za tym idzie, możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty, o dopuszczenie przyrządu o następującym opisie:
Nakłuwacz z portem bezigłowym do fiolek 13 mm o parametrach: filtr hydrofobowy 0,2 um, objętość napełniania 0,27 ml, szybkość przepływu 185 ml/min, ilość aktywacji 600. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlohexydyną i alkoholami, nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 6, Pakiet nr 8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu tzn.:

Czy Zamawiający wymaga: system do transferu leków między strzykawkami, złożony z połączonych ze sobą dwóch łączników bezigłowych, zespolonych podstawami korpusów i czy łącznik ma nie zawierać lateksu, PCV i DEHP. Tego typu łączniki bezigłowe, są w pozostałych opisach Zamawiającego

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 7, Pakiet nr 1,4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przyrząd ma posiadać filtr aerozolowy 0,2um i filtr cząstkowy 5um wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 8, Pakiet nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Objętość wypełnienia całego systemu 0,28ml. Kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwiają maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 9, Pakiet nr 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr cząsteczkowy 0,2um wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 10, Pakiet nr 7 poz. 1a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawka 3-częściowej, jałowa, końcówka luer-lock - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 11, Pakiet nr 7 poz. 1b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowa, końcówka luer-lock,- 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki (bez rozszerzenia), skalowanie co 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 12, Pakiet nr 7 poz. 1c

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowa, końcówka luer-lock, 30 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki (bez

rozszerzenia), skalowanie co 1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 13, Pakiet nr 7 poz. 1a,b,c

Czy w związku z tym, że strzykawki będą stosowane do rozpuszczania i podaży cytostatyków Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z cytostatykami

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 14, Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do przygotowywania i podawania leków cytostatycznych posiadał objętość napełnienia wstępnego równą 0,3 ml oraz długość całkowitą wynoszącą 6,3 cm?

Określenie objętości napełnienia wstępnego 0,3 ml jest ważne z punktu widzenia dokładnego dozowania leku, minimalizując ryzyko błędów w przygotowaniu dawki. Natomiast wymóg dotyczący długości 6,3 cm przyrządu ma na celu zapewnienie wygody użytkownika, umożliwiając łatwe i bezpieczne manipulowanie przyrządem w różnych warunkach klinicznych. **Odp.: Zgodnie z dokonaną korektą.**

Pytanie 15, Pakiet nr 4

Czy w wymaganiach dotyczących przyrządu do aspirowania cytostatyków, Zamawiający będzie wymagał posiadania filtra cząsteczkowego o wielkości 5µm oraz filtra zatrzymującego aerozole o wielkości 0,2 µm, co jest istotne dla skutecznej filtracji i zabezpieczenia przed uwalnianiem niebezpiecznych substancji? Filtry o określonych parametrach są niezbędne do efektywnego zabezpieczenia przed uwalnianiem zanieczyszczeń i zapewnienia bezpieczeństwa użytkowników

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 16, Pakiet nr 7 poz. 1a

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki trzyczęściowej jednorazowego użytku, wykonanej z polipropylenu, wolnej od PVC, o doskonale przezroczystej komorze, z wysokim kontrastem podziałki - trwałym oznaczeniem w kolorze czarnym, centrycznym zakończeniem LuerLock, owalnym ożebrowanym kołnierzem komory, bezpieczną blokadą tłoka zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory, gdzie tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, o pojemności 3 ml i stopniowaniu co 0,1 ml (Objętość wyskalowana 3 ml), w ilości 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 17, Pakiet nr 7 poz. 1b

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki trzyczęściowej jednorazowego użytku, wykonanej z polipropylenu, wolnej od PVC, o doskonale przezroczystej komorze, z wysokim kontrastem podziałki - trwałym oznaczeniem w kolorze czarnym, centrycznym zakończeniem LuerLock, owalnym ożebrowanym kołnierzem komory, bezpieczną blokadą tłoka zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory, gdzie tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, o pojemności 5 ml i stopniowaniu co 0,2 ml (Objętość wyskalowana 5 ml),, w ilości 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 18, Pakiet nr 7 poz. 1c

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki trzyczęściowej jednorazowego użytku, wykonanej z polipropylenu, wolnej od PVC, o doskonale przezroczystej komorze, z wysokim kontrastem podziałki - trwałym oznaczeniem w kolorze czarnym, centrycznym zakończeniem LuerLock, owalnym ożebrowanym kołnierzem komory, bezpieczną blokadą tłoka zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory, gdzie tłok posiada podwójne gumowe uszczelnienie wykonane z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, o pojemności 30 ml i stopniowaniu co 1 ml (Objętość wyskalowana 30 ml),, w ilości 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.