



Wrocław, 23 stycznia 2024r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**

ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem urządzenia do odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej oraz najmem aparatu przeznaczonego do nieinwazyjnego, bezpośredniego i ciągłego pomiaru zmian nasycenia tlenem hemoglobiny w obszarze mózgu i w zastosowaniach regionalnych, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.134.2023

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.) informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 94: Dot. Pakietu 11, poz 1, poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem, o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni.

Odpowiedź na pytanie nr 94: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 95: Dot. Pakietu 11 poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego przyrządu dostępu do worka lub butelki z zaworem bezigłowym (do wielokrotnego użycia 200 podań lub 72 h - po dezynfekcji; długość przyrządu 8,33 cm; objętość wypełnienia 0.47 ml. Produkt bez zawartości DEHP, lateksu. Produkt sterylny. Produkt jednorazowego użycia.



Odpowiedź na pytanie nr 95: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 96: Dot. Pakietu 11, poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie równoważnego rozwiązania: adapter na fiolkę z lekiem w celu przygotowywania i przenoszenia leków niebezpiecznych w systemie zamkniętym, wyposażony w transparentną komorę/balonik do wyrównywania ciśnienia i zatrzymywania oparów. Produkt posiadający elastomerową membranę z polyisoprenu, samouszczelniającą się po odłączeniu urządzenia do przenoszenia leku. Adapter na fiolkę o rozmiarach 13 mm z niebieską nakładką zabezpieczającą kolec, adapter na fiolkę o rozmiarach 20 mm z zieloną nakładką zabezpieczającą kolec, w celu łatwej identyfikacji produktu. System zapobiega przedostawaniu się drobnoustrojów przez okres do 168 godzin. Możliwość zastosowania produktu do 10 aktywacji. Produkt spełniający wymagania normy ISO 10993. Produkt pakowany pojedynczo. Produkt klasy IIa.



Odpowiedź na pytanie nr 96: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 97: Dot. Pakietu 11, poz 8 KOD 515052 Prosimy o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 125 szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 97: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 98: Dot. Pakietu 11 poz. 9 Prosimy o dopuszczanie strzykawki posiadającej skalę nominalną (bez rozszerzenia).

Odpowiedź na pytanie nr 98: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 99: Dot. Pakietu 11 poz. 10 Prosimy o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 60 szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 99: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 100: Dot. Pakietu 11 poz. 11 Prosimy o przeniesienie pozycji 11 do innego pakietu, przeniesienie zwiększy możliwość złożenia oferty większej ilości ofertentów ?

Odpowiedź na pytanie nr 100: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 101: Dot. Pakietu 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 13, kaniuli sterylizowanej R lub EO. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 101: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 102: Dot. Pakietu 14 poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycja 3 kaniuli w opakowaniu Papier / folia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 102: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 103: Dot. Pakietu 14 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z regulatorem przepływu, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 103: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 104: Dot. Pakietu 14 poz. 7 Prosimy o dopuszczenie zestawu do wielokrotnego użycia 200 podań lub 72 godzin.

Odpowiedź na pytanie nr 104: Zgodnie z SWZ (Opis „lub 72 godzin” jest w SWZ)

Pytanie nr 105: Dot. Pakietu 14 poz. 8 Prosimy o dopuszczenie przepływu 533ml/min.

Odpowiedź na pytanie nr 105: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian

Pytanie nr 106: Dot. Pakietu 14 poz. 8 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy membrana silikonowa ma być w postaci wywinętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, natomiast wypustki - wystające , naprzeciwlegle po 2 stronach zaworu ?

Odpowiedź na pytanie nr 106: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 107: Dot. Pakietu 14 poz. 13 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 14, pozycja 13 strzykawki omyłkowo nie zostały opisane „poza polem operacyjnym” a powinny być „w polu operacyjnym”, strzykawka poza polem operacyjnym znajduje się w poz 12?

Odpowiedź na pytanie nr 107: W odpowiedzi na pytanie Zamawiający modyfikuje opis pakiet 14 poz. 13, który otrzymuje nowe brzmienie

13	Strzykawka do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl do procedur aseptycznych – sterylna zawartość (do stosowania w polu operacyjnym), korek zamykający min. 2 cm, bez BPA, LATEXU, DEHP, PVC. Produkt zgłoszony jako wyrób medyczny klasy III . Okres stabilności roztworu oraz ważności produktu 3 lata, sterylizacja EO Pojemność oraz wypełnienie robocze odpowiadająca nominalnej wartości skali, średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 10ml ,budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika potwierdzony zerowy refluks	10 ml
----	---	-------

Pytanie nr 108: Dot. Pakietu 14 poz. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z podziałką co 0,1ml?

Odpowiedź na pytanie nr 108: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian

Pytanie nr 109: Dot. Pakietu 14 poz. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z podziałką co 0,2 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 109: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian

Pytanie nr 110: Dot. Pakietu 21 Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki poz 1,2,3 pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 110: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 111: Dot. Pakietu 42, poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje, aby kranik posiadał obracającą się nakrętkę luer lock i był wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętniczych i żylnych, o objętości wypełnienia 0,22 ml, sterylizowany radiacyjnie.

Odpowiedź na pytanie nr 111: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 112: Dot. Pakietu 42 poz 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji płynów. Osłona z zatrzaskiem obj. wypełniania 0,25ml, filtr wlotu powietrza 0,1 mikr (hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr niebieski.



Odpowiedź na pytanie nr 112: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 113: Dot. pakietu 67, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego Łącznika bezigłowego z przemieszczaniem dodatnim płynu, z zerowym refluxem. Gładka, łatwa do dezynfekcji powierzchnia pomaga zredukować ryzyko wniknięcia bakterii. Jednolita, silikonowa membrana, niepodzielna. Przezierna droga przepływu płynu (poliwęglanowy korpus). Przepływ nielaminarny. Kompatybilny z lipidami i lekami drażniącymi. Możliwość podaży do żyły lub tętnicy. Kompatybilny ze wstrzykiwaczem środka kontrastującego - Maxymalne ciśnienie 325 PSI 10 ml/s. Kompatybilny z CT/MRI. Przepływ grawitacyjny 142ml/ min, objętość wypełnienia 0,19 ml, Waga 1,75g; rozmiar 3 cm. Czas użycia 7 dni lub 200 aktywacji. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 113: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 114: Dot. Pakietu 67 poz. 1- Prosimy o dopuszczenie Łącznika bezigłowego z neutralnym przemieszczaniem płynu,

- kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej 2,7cm zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem

- przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętniczych
- silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana SplitSeptum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji
- pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji
- prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury
- dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu
- odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego
- czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji
- wymagany przepływ 140ml/min
- objętość wypełnienia wynosząca 0,05ml
- pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź na pytanie nr 114: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 115: Dot. Pakietu 67 poz .2 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zaworu bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie 325 PSI wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi ,przepływ do 600 ml/min.przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia.

Odpowiedź na pytanie nr 115: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 116: Dot. Pakietu 103, poz. 1- Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej bezpieczny (z technologią ARD). Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory.(oznaczenie na opakowaniu) wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 18 ml. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microna typu priming cap sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty prod.

Odpowiedź na pytanie nr 116: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 117: Dot. Pakietu 103 Poz 2 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej bezpieczny (z technologią ARD), z dodatkowym portem bezigłowym zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory.(oznaczenie na opakowaniu),wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Długość drenu 175 cm (152+23), całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 19 ml, łącznik Y z zaworem dostępu bezigłowego. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microna typu priming cap,

sterylny - EO, Na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji.

Odpowiedź na pytanie nr 117 Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności za dostawę z 60 do 30 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 117: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Ustawa z dn. 8 marca 2013 r o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2023.1790) dopuszcza 60 dniowy termin płatności, gdzie dłużnikiem jest SP ZOZ (art. 8 ust. 2 – (...))w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym(...) w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt. 2 – 4 ustawy z dn. 15 kwietnia 2011r o działalności leczniczej (Dz.U. 2023.991), termin ten nie może przekroczyć 60 dni), a zgodnie z art. 13 przywołanej ustawy postanowienia umowne wyłączające lub ograniczające ustawowe uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika są nieważne.

Pytanie nr 119: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę parametru punktowanego - kar umownych z zapisu mówiącego o opóźnieniu, na "X% niedostarczonego towaru brutto, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź na pytanie nr 119: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje o poprawie omyłek pisarskich w załączniku nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy, który otrzymuje brzmienie §4 ust. 4 i 7:

„(...) 4. Odbiór sprzętu nastąpi w siedzibie Zamawiającego po przeprowadzeniu szkolenia zgodnie z ust. 3 potwierdzonym podpisanym protokołem instalacji i przekazania (*wzór protokołu - załącznik nr 3a do SWZ*), co stanowi podstawę wystawienia pierwszej faktury za najem. Oryginał protokołu należy przekazać do Działu Aparatury Medycznej w terminie do 3 dni roboczych od daty przekazania sprzętu pod rygorem możliwości naliczania kar umownych i możliwości odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

(...)

7. Wykonawca zobowiązuje się po upływie okresu trwania najmu do odbioru sprzętu. Odbiór nastąpi w siedzibie Zamawiającego zgodnie z procedurą opisaną w *załączniku nr 3b do SWZ*, zwanego **protokołem deinstalacji**, w obecności Ordynatora Klinicznego Oddziału Intensywnej Terapii, Ordynatora Kardiochirurgii lub innych wyznaczonych pracowników tego oddziału wraz z pracownikami Działu Aparatury Medycznej po uprzednim zawiadomieniu pod nr tel./ fax 261 660 468/462/128.(...)”

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ

Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).

Z upoważnienia KOMENDANTA
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SP ZOZ we Wrocławiu
M gr Piotr STRĄK