

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 284 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.43.D.2021, odpowiadamy na pytania Wykonawców

Pytanie 1: Zadanie 14

Czy Zamawiający dopuści rurę karbowaną w zwoju do respiratora, wykonana z PE (polietylenu), pozostałe parametry zgodnie z Siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2: Zadanie 25

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii o następujących parametrach?

Zastosowanie dla dorosłych i dzieci >15kg oddychających samodzielnie

Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml

Opór przepływu 0,63cm H₂O przy 30l/min

1,8 cm H₂O przy 60l/min; 3,5 cmH₂O przy 90l/min; Masa 8,4 g

Przestrzeń martwa 15 ml

Nawilżanie po 1 godz. 27,5mg/l H₂O przy Vt=500ml, po 24 godz. 28,8mg/l H₂O przy Vt=500ml

Port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie

Średnica portu do odsysania 6,1 mm

Powierzchnia wymiennika > 500 cm²

Wkład celulozowy higroskopowy

Złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.

Port do drenu tlenowego 5,5 mmM

Czas stosowania do 24 godz. Opakowanie pojedyncze blister-pack

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3: Zadanie 32

1. Ponieważ w wyniku prac rozwojowych nad maską krtaniową konstrukcja mankietu wykonanego z PCV oraz kształt kopuły zostały udoskonalone, prosimy o dopuszczenie jako równoważnej klasycznej maski krtaniowej renomowanej firmy Ambu z mocno uwypukloną kopułą oraz dużym otworem oddechowym (co zgodnie z wynikami badań klinicznych skutecznie eliminuje ryzyko wklonowywania nagłośni), posiadającej zabezpieczenie przed podwijaniem się mankietu podczas zakładania maski, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone zostały na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, dren do napełniania balonika kontrolnego luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, opakowanie maski- w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru- kodowana kolorem, wykonana z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów (w tym DEHP), możliwość bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów), rozmiar 2-5?

2. Czy Zamawiający wymaga maska wykonana byłaby z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów?

3. Czy Zamawiający wymaga aby maska mogła być stosowana bezpiecznie w środowisku MRI?

Odpowiedź:

1. Zamawiający nie dopuszcza; 2. Zamawiający wymaga; Zamawiający nie wymaga

Pytanie 4: Odnośnie Pakietu nr 41 w poz. 3

„Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 5: Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr. 41 poz. 3 ? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Zadanie 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki z kateterem do odsysania z filtrem zabezpieczającym z dwoma końcówkami wymiennymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 7: Pytania do pakietu 48

1. Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 1 i 2 dopuści kanister o poj. 1500ml i 2500ml?

2. Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 4 dopuści mobilny mocownik naszynowy lub mocownik naścienny (montowany za pomocą 2 śrub) na pojedynczy kanister 1500ml lub 2500ml

3. Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 4 i 5 dopuści wkład jednorazowy o poj. 2500ml i 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5 % wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części towarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 10: Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 11: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy

sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Z poważaniem