



Toszek, 21.08.2024 r.

dotyczy: *postępowania nr 14/TP/DEG/WK/2024 dostawa jednorazowych artykułów medycznych dla potrzeb SP ZOZ Szpitala Psychiatrycznego w Toszku*

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.) Zamawiający udostępnia treść zapytań odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami:

Pytania z dnia 18.07.2024 r.

Pytanie 1:

Część 5 – paski do glukometru

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego mikrokuwety wraz z analizatorami HemoCue do oznaczenia glukozy, opierające się na laboratoryjnej precyzji pomiarowej. Mikrokuwety do oznaczenia glukozy są częścią systemu HemoCue (urządzenie przenośne). System HemoCue (www.homecue.com) daje możliwość podłączenia analizatora do systemów informatycznych zgodnie z rozporządzeniem ministra zdrowia z dnia 23 października 2023 r. „w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiającym podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej”. Analizatory HemoCue są szeroko stosowane w jednostkach służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza mikrokuwety wraz z analizatorami HemoCue do oznaczania glukozy opierające się na laboratoryjnej precyzji pomiaru ponieważ w SP ZOZ Szpitalu Psychiatrycznym w Toszku funkcjonuje laboratorium analityczne, które w razie potrzeby wykonuje bardziej zaawansowane badania dotyczące wskazania poziomu glukozy we krwi

Pytania z dnia 06.08.2024 r.

Pytanie 1:

Dotyczy Części 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego benzodiazepiny tj. Alprazolam, Chlorowoderek Clorazepamul, Desmetylodiazepam, Diazepam, Estazolam, Flurazepam, Nitrazepam, Oksazepam, Temazepam, Chlorowoderek Chlorodiazepoksydu, Clobazam, Clonazepam, Delorazepam, Flunitrazepam, Medazepam?

Odpowiedź:

Zamawiający opisał w SWZ parametry przedmiotu zamówienia i dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania dodatkowych substancji z grupy benzodiazepin. Zamawiający wymaga testu panelowego

Pytanie 2:

Dotyczy Części 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów kasetkowych lub paskowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga testu panelowego.



Pytanie 3:

Dotyczy Części 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o dokładności wynoszącej 95,4%?

Odpowiedź:

Zamawiający opisał w SWZ parametry przedmiotu zamówienia i nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 4:

Dotyczy Części 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu paskowego?

Odpowiedź:

Zamawiający opisał w SWZ parametry przedmiotu zamówienia i nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 5:

Dotyczy Części 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie testów do użytku profesjonalnego, jednak o prostej metodzie wykonania, dzięki czemu test nadaje się do samokontroli.

Odpowiedź:

Zamawiający opisał w SWZ parametry przedmiotu zamówienia i nie wyraża zgody na zmianę.

Pytania z dnia 07.08.2024 r.**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 w pozycji 2 test o wykrywanych parametrach: K2-50/MDPV1000/LSD10/CAT150/MEP100?

Wymieniony przez Zamawiającego Oksykodon nie należy do dopalaczy. Jest to lek opioidowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania z dnia 08.08.2024 r.**Pytanie 1:**

1. Zamawiający określa w Części 5 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)?

Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:

A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt”

Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów

skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje. W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowanych pasków testowych. Zamawiający wymaga bezwzględnie dostarczenia bezpłatnie 60 szt. glukometrów (zgodnie z zapisami SWZ).

Pytania z dnia 09.08.2024 r.

Pytanie 1:

Część 1, poz. 3,6-7,13,16

czy zamawiający wydzieli poz. 3,6-7,13,16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji z części nr 1.

Pytanie 2:

Część 2, poz. 68-69

czy zamawiający wydzieli poz. 68-69 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego

priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji z części nr 2.

Pytania z dnia 13.08.2024 r.

Pytanie 1:

Część nr 2, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga cewnika do podawania tlenu o długości drenu równej 3 m.

Pytanie 2:

Część nr 2, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości min. 3m?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga cewnika do podawania tlenu o długości drenu równej 3m tzn. nie mniej i nie więcej niż 3m.

Pytanie 3:

Część nr 2, pozycja nr 32 – Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości do 1 575 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4:

Część nr 2, pozycja nr 33 – Czy zamawiający dopuści koreczki pakowane po 100 sztuk z przeliczeniem ilości do 25 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5:

Część nr 2, pozycja nr 34 – Czy zamawiający dopuści kraniki z wyczuwalnym identyfikatorem otwarty/zamknięty?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z opisem w SWZ kranika z wyraźnym optycznym identyfikatorem zamknięty/otwarty dlatego też nie wyraża zgody na zmiany.

Pytanie 6:

Część nr 2, pozycja nr 37 – Czy zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml? Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2 poz. 37.

Pytanie 7:

Część nr 2, pozycja nr 41 – Czy zamawiający dopuści myjki pakowane po 20 sztuk z przeliczeniem ilości do 480 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści myjki w kształcie rękawicy pakowane po 20 sztuk, ale nie wymaga.

Pytanie 8:

Część nr 2, pozycja nr 42 - Czy zamawiający dopuści prostokątne myjki do mycia ciała nasączone żelazem myjącym o neutralnym pH (5,5) aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonane w całości z włókien poliestrowych, w rozmiarze 12 x 20 x 0,5 cm, o gramaturze 100g/m², jednorazowego użytku, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz skład, opakowanie jednostkowej 24 sztuki z przeliczeniem ilości do 667 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SWZ i nie dopuści myjek o mniejszej gramaturze i zbyt cienkich, ponieważ nie sprawdzają się w użyciu dlatego też nie wyraża zgody na produkt o gorszej jakości.

Pytanie 9:

Część nr 2, pozycja nr 43 - Czy zamawiający dopuści nakłuwacz rozmiar 21G głębokość nakłucia 1,8mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści nakłuwacz rozmiar 21G głębokość nakłucia 1,8 mm. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2 poz. 43.

Pytanie 10:

Część nr 2, pozycja nr 43 - Czy zamawiający dopuści nakłuwacze pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem do 50 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Ze względu na logistykę i ilość oddziałów szpitala, zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opakowania po 200 sztuk.

Pytanie 11:

Część nr 2, pozycja nr 54 – Czy zamawiający dopuści podkład jednorazowy bibułowo-foliowy na rolce, perforacja co 38cm, szerokość 50cm, długość 50mb?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści podkładu perforowanego co 38 cm. W tej pozycji Zamawiający wymaga podkładu nieprzemakalnego o perforacji co 160 cm ponieważ tylko taka długość spełni swoje zadanie w przypadku zabiegów mokrych.

Pytanie 12:

Część nr 2, pozycja nr 55 – Czy zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu z pokrywką, skalowany co 100ml?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pojemnik 2,5 l skalowany co 100 ml, ale nie wymaga.

Pytanie 13:

Część nr 2, pozycja nr 62 – Czy zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,13ml?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający opisał parametry przedmiotu zamówienia w SWZ i nie wyraża zgody na zmianę objętości wypełnienia ponieważ w szpitalu są stosowane porty o objętości wypełnienia 0,09 ml.

Pytanie 14:

Część nr 2, pozycja nr 70-72 – Czy zamawiający wymaga, aby balonik kontrolny znakowany był numerem LOT w celu łatwiejszej identyfikacji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby balonik kontrolny znakowany był numerem LOT w celu łatwiejszej identyfikacji.

Pytanie 15:

Część nr 2, pozycja nr 73-75 – Czy zamawiający wymaga rurek wykonanych z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rurek wykonanych z medycznego PCV.

Pytanie 16:

Część nr 2, pozycja nr 76 – Czy zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii o gramaturze 30-40 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga gramatury 40g/m² i nie dopuści spodenek o mniejszej gramaturze ponieważ dba o komfort pacjenta.

Pytanie 17:

Część nr 2, pozycja nr 79-83 – Czy zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek 3 częściowych, ponieważ gwarantują większe bezpieczeństwo w użytkowaniu.

Pytanie 18:

Część nr 2, pozycja nr 84-85 – Czy zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 85 sztuk z przeliczeniem ilości do 5 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę opakowań we względów logistycznych.

Pytanie 19:

Część nr 2, pozycja nr 98 – Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwia łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz, pakowany po 50 sztuk z przeliczeniem ilości do 16 opakowań? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pojemności 2l i nie dopuści worka o pojemności 1,5 l ponieważ z naszego doświadczenia wynika, iż jest to zbyt mała objętość.

Pytanie 20:

Część nr 2, pozycja nr 99 – Czy zamawiający dopuści jałowy zestaw do usuwania szwów zawierający:

- 3x tupfer (kula) 17-nitkowy, 20x20 cm
- 1x ostrze chirurgiczne do ściągania szwów, 11 cm
- 1x pęseta anatomiczna plastikowa, niebieska, 13 cm
- 1x 1-komorowy twardy blister
- W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dodatkowo w zestawie pęsety metalowej, ponieważ jest to wymagane w procedurze usuwania szwów.

Pytanie 21:

Część nr 2, pozycja nr 107 – Czy zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250ml z przeliczeniem ilości do 20 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie żelu do EKG o pojemności 250 ml z jednoczesnym przeliczeniem do 20 opakowań.

Pytania z dnia 19.08.2024 r.**Pytanie 1:**

Pakiet nr 1, Pozycja nr 16

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną bawełnianą białą w rozmiarze 96x96x130cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści chustę trójkątną bawełnianą białą w rozmiarze 96x96x130 cm. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 1 poz. 16

Pytanie 2:

Pakiet nr 1, Pozycja nr 16

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową białą w rozmiarze 96x96x136cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową białą w rozmiarze 96x96x136 cm. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 1 poz. 16.

Pytanie 3:

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści basen sanitarny wykonany z PCV?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ, Zamawiający wymaga basenu wykonanego z PCV.

Pytanie 4:

Pakiet nr 2, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści basen sanitarny wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaczkę sanitarną wykonaną z polipropylenu, ale nie wymaga. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2 poz. 31.

Pytanie 5:

Pakiet nr 2, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 6 ml w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 6 ml, ale nie wymaga. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2 poz. 37.

Pytanie 6:

Pakiet nr 2, pozycja 38-40

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną z PVC, Q Reisin, PP taką jak na zdjęciu



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę anestetyczną jak na zdjęciu, ale nie wymaga.

Pytanie 7:

Pakiet nr 2, pozycja 38-40

Czy Zamawiający dopuści maskę silikonową, jednoczęściową taką jak na zdjęciu



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga maski dwuczęściowej.

Pytanie 8:

Pakiet nr 2, pozycja 64

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do intubacji wykonaną z aluminium pokrytego PCV, o średnicy wewnętrznej 4,7 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga prowadnicy do intubacji o średnicy wewnętrznej 4,0 mm.

Pytanie 9:

Pakiet nr 2, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści przedłużkę do pomp infuzyjnych o długości 45cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza przedłużki o długości 45 cm.

Pytanie 10:

Pakiet nr 2, pozycja 73-75

Czy Zamawiający oczekuje rurek ustno gardłowych Guedela wykonanych z PE pozbawionego PCV oraz ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje rurek ustno- gardłowych Guedela wykonanych z medycznego tworzywa PCV pozbawionych ftalanów i lateksu.

Pytanie 11:

Pakiet nr 2, pozycja 99

Czy Zamawiający dopuści pęsetę plastikową w kolorze zielonym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pęsetę plastikową w kolorze zielonym. Oprócz plastikowej pęsety, Zamawiający wymaga w zestawie również pęsety metalowej. Tym samym zmianie ulegają zapisy Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie części 2 poz. 99.