



Poznań, dnia 22.07.2020r.

Dz. Z. P. 24/ 25/ 20

Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty
określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień
publicznych na dostawę wyrobów medycznych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w
dniu 10.07.2020 r. pod numerem 2020 /S 132-323035

WYJAŚNIENIE NR 3 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r poz. 1986) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

Pytanie nr 1 dotyczy części nr 15 pozycja 1 :

W kolumnie drugiej zał. nr 1 - formularza asortymentowo - cenowego dla części nr 15 Zamawiający podał opis portu naczyniowego niskoprofilowego :

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu, komora powleczone od zewnątrz polioksymetylenem, otwory do przyszyca portu, dwa łączniki mocujące cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, wysokość komory 10,0mm-10,6mm, średnica membrany 9,5mm-10,6mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 60-80cm, śr. zew. 2,2mm-2,5mm i śr. wew. 1,0mm-1,3mm. oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, induktor cewnika, induktor osłonki z przewodnikiem J (0,035"x50-60cm) z oznaczeniem długości, zestaw do przetoczeń z igłą Hubera i drenem długości 25cm z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym zakłuciem utrzymująca automatycznie (bez konieczności iniekcji podczas ekstrakcji igły) dodatnie ciśnienie podczas wyciągania igły z portu. Dołączone oddzielnie do zestawu: echogeniczna igła punkcyjna, koszulka rozrywalna, strzykawka 10ml, prosta igła Hubera, sterylny rękaw (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG, paszport portu dla pacjenta w j. polskim. Port musi umożliwiać podawanie wlewów pod ciśnieniem, pompy perystaltyczne, strzykawki automatyczne, CT czyli, żeby posiadał cewnik odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI. Port musi być przystosowany do użycia w MRI. Wszystkie części składowe zestawu kompatybilne ze sobą i tego samego producenta. Uwaga port naczyniowy możliwy do stosowania z igłami do portów stosowanymi w jednostce- Cytocan i Surecan Safety II prod. Braun. Pakowany pojedynczo.

Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone. Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania portu naczyniowego o parametrach nieznacznie



CERTYFIKAT 2019/26

Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczeblovska@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu, o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 2 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 4,55 g, wysokość portu 10,4 mm mm, średnica membrany 9,7 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 50cm (długość wystarczająca do implantacji portu naczyniowego) śr.zew. 2,2 mm i śr. wew. 1,05 mm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca, karta pacjenta, etui na kartę pacjenta, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 300 psi, przepływ 5ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odp: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie i wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem.

Pytanie nr 2 dotyczy części nr 15 pozycja 1 :

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Zamawiający określił przedmiot zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, kierując się rzeczywistą potrzebą i wymaganiami. Uwzględnił przy tym tolerancję w zakresie rozmiaru wymagalnych elementów, aby parametry nie ograniczały bez uzasadnionej przyczyny wykonawców i dawały im możliwość złożenia konkurencyjnej oferty. W sposób zrozumiały opisał wszystkie elementy zestawu, które mają wchodzić w skład oferowanego wyrobu i na jego podstawie oszacował wartość postępowania w tym pakiecie a wykonawcom umożliwił obliczenie ceny oferty z uwzględnieniem wszystkich czynników (elementów). Propozycja zaoferowania portu naczyniowego niskoprofilowego w zestawie nie zawiera wszystkich wymaganych elementów składowych, tj. nie zawiera: zestawu do przetoczeń z "bezpieczną" igłą Hubera, sterylnego rękawa (bez lateksu) do sondy USG wraz z sterylnymi gumkami do zabezpieczania rękawa oraz sterylnego żelu do USG. Powyższe elementy są wymagalne, a ich brak oznaczałby konieczność uzupełnienia przez zamawiającego i narażając jego na ponoszenie dodatkowych kosztów. Dopuszczenie przez zamawiającego oferty, która nie zawiera wszystkich elementów składowych i nie jest uzupełniona o proponowane rozwiązania równoważne mogłaby prowadzić do sytuacji, że oferty różnych wykonawców będą nieporównywalne. Ponadto zaoferowany port nie spełnia wymagania w zakresie możliwości podaży wlewów pod ciśnieniem powyżej 320 PSI.

Zamawiający informuje, iż w wyjaśnieniu nr 1 z dnia 20.07.2020r udzielone odpowiedzi w zestawie nr 3 dotyczą części nr 18.

Z poważaniem



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczeblovska@gpsk.ump.edu.pl

