

Gdańsk, dnia 13 października 2021 r.

Znak sprawy: D10.251.60.C.2021

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. pn „Dostawy wyrobów medycznych do hemodializ na okres 24 miesięcy”.

WYJAŚNIENIA ORAZ MODYFIKACJE TREŚCI SWZ

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Zestaw 1

Pytanie nr 1: Dotyczy Część nr 10

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery ' J ' z znaczną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm ; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2: Dotyczy Część nr 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr, 14Fr i długościach: 15cm, 20cm, z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste lub zagięte, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J ' z znaczną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż proponowany produkt spełnia wymagania SWZ.

Pytanie nr 3: Dotyczy Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 2

Pytanie nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w Części nr 7 pkt. 1 koncentratów bez zawartości kwasu octowego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Prosimy o dopuszczenie w Części nr 8 pkt. 2 Koncentrat suchy, w postaci kapsuł, z zasadowym wodorowęglanem sodu, do aparatów Gambro AK 95, 96 i 98, będących na wyposażeniu Zamawiającego. Zawartość 1100g koncentratu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Prosimy o dopuszczenie w Części nr 8 pkt. 3 Koncentrat kwaśny FA w kanistrze o pojemności 4,7 l w rozcieńczeniu 1:44 lub też wydzielenie tej pozycji z Części nr 8.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 3

Zamawiający wyjaśnia, iż na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp, nie udostępniono załączonych do poniższych pytań informacji o produktach, gdyż prowadziłyby to do ujawnienia źródła zapytania.

Pytanie nr 1: Dotyczy części 10, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 10 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach 15 cm, 20 cm do wyboru

przez Zamawiającego? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk

bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - nasadki iniekcyjne Luer Loc - rozszerzadło - wyprodukowany w Niemczech. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2: Dotyczy części 11, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 11 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowym (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy 11Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3: Dotyczy części 12, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 12 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach: 19/40 cm, 23/49 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki - 2 szt. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4: Dotyczy części 13, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 13 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 23/49 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki - silikonowe przedłużki - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5: Dotyczy części 13, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 13 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki - silikonowe przedłużki - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 4

Pytania nr 1: Dotyczy części 12

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 12 wysokiej klasy cewniki permanentne ze zwężoną końcówką posiadającą spiralnie ukształtowane porty wlotowe i wylotowe, zaprojektowane w celu zmniejszenia ryzyka uszkodzenia płytek krwi o średnicy 15Fr i dł 19,23,27,31,42 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 5

Pytania nr 1: Dotyczy części 5 poz. 1a.

Czy w Części nr 5 w pozycji 1a, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nowoczesnego niskoprzepływowego dializatora z błoną Helixonową o powierzchni 1,4m² i klirensiem mocznika 254 przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu Q=500 ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 5 pozycji 1a opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 2: Dotyczy części 5 poz. 1b.

Czy w Części nr 5 w pozycji 1b, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nowoczesnego niskoprzepływowego dializatora z błoną Helixonową o powierzchni 1,8m² i klirensiem mocznika 261 przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu Q=500 ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 5 pozycji 1b opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 3: Dotyczy części 5 poz. 1a.

Czy w Części nr 5 w pozycji 1a, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nowoczesnego niskoprzepływowego dializatora z błoną Helixonową o powierzchni 1,8m² i klirensiem mocznika 261 przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu Q=500 ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 5 pozycji 1a opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuścił zaferowanie produktu w pozycji 1b, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

Pytania nr 4: Dotyczy części 5 poz. 1b.

Czy w Części nr 5 w pozycji 1b, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nowoczesnego niskoprzepływowego dializatora z błoną Polysulfonową o powierzchni 2,2m² i klirensiem mocznika 259

przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu $Q=500$ ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 5 pozycji 1b opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania dializatorów z błoną polisulfonową w części nr 4. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 5 dializatorów z błoną helixonową zgodnie z odpowiedziami na pytania nr 1 i 2.

Pytania nr 5: Dotyczy części 20 poz. 1a.

Czy w Części nr 20 w pozycji 1a, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnego wysokoprzepływowego dializatora z błoną Helixonową o powierzchni 1,8m² i klirensiem mocznika 279 ml/min, klirensiem dla fosforanów wynoszącym 244 ml/min, współczynnika ultrafiltracji (ml/godz. mmHg) 53 i poziomie wypełnienia 95 ml, mierzone przy przepływie krwi $Q_b=300$, dializatu $Q_d=500$ przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu $Q=500$ ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 20 pozycji 1a opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony oraz dokładne wartości klirensów opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony oraz dokładne wartości klirensów zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 6: Dotyczy części 20 poz. 1b.

Czy w Części nr 20 w pozycji 1b, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnego wysokoprzepływowego dializatora z błoną Helixonową o powierzchni 1,4m² i klirensiem mocznika 266 ml/min, klirensiem dla fosforanów wynoszącym 225 ml/min, współczynnika ultrafiltracji (ml/godz. mmHg) 38 i poziomie wypełnienia 74 ml, mierzone przy przepływie krwi $Q_b=300$, dializatu $Q_d=500$ przy przepływie krwi 300ml/min i dializatu $Q=500$ ml/min? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 20 pozycji 1b opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony oraz dokładne wartości klirensów opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony oraz dokładne wartości klirensów zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 7: Dotyczy części 20 poz. 2.

Czy w Części nr 20 w pozycji 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnego dializatora z błoną Helixonową umożliwiającą usuwanie dużych i średnich cząsteczek, współczynnika przesiewalności dla albumin $<0,001$? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 20 pozycji 2 opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający określając tylko jeden rodzaj błony oraz wartości usuwania albumin opisał przedmiot zamówienia w sposób charakterystyczny dla urządzeń tylko jednego producenta - Baxter. Na rynku polskim istnieją dializatory z różnymi błonami nie gorszymi niż opisane przez zamawiającego stanowiące rozwiązania równoważne, a określając tylko jeden rodzaj błony oraz dokładne wartości usuwania albumin zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony wyroby innych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 8: Dotyczy części 20 poz. 2.

Parametrem stosowanym do opisanego wielkości usuwania albumin wg normy (EN 1283, ISO 8637) jest współczynnik przesiewalności dla albumin (masa cząsteczkowa 66 500 daltonów; w warunkach invitro $Q_d = 500$ ml/min, $Q_f = 0$ ml/min $T=37^\circ\text{C}$), W opisie parametrów dializatorów w części 20 w pozycji 2 opis „usuwanie albuminy do wartości od 1 do 4 gramów” jest fragmentem ulotki reklamowej firmy Baxter. Naszym zdaniem zamawiający opisując wymagania techniczne dotyczące dializatorów w części 20 pozycji 2 opisał przedmiot zamówienia w sposób naruszający i ograniczający uczciwą konkurencję oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamawiający nie określił czy usuwanie 1 do 4 gramów albumin ma się odbywać w minucie, godzinie, w czasie jednej dializacji czy może w jakiejś ilości litrów krwi pacjenta, w związku z powyższym prosimy o sprecyzowanie czego dokładnie dotyczy ten wymóg i jakich znormalizowanych jednostek należy używać aby go zweryfikować.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzował opis przedmiotu zamówienia, zgodnie ze zaktualizowanym formularzem asortymentowo cenowym.

Zestaw 6

Pytania nr 1: Dotyczy części 4

Czy Zamawiający w celu uzyskania konkurencyjnych ofert zgodzi się na składanie ofert częściowych w zakresie pakietu nr 4 tj. część pierwsza składająca się z pozycji 1a i 1b, część druga składająca się z pozycji od 2a do 2e? Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie udział w postępowaniu i zaoferowanie wysokiej jakości dializatorów stosowanych w Prywatnych Stacjach Dializ oraz Szpitalach Państwowych w kraju, zgodnych z opisem SWZ z pozycji nr 2.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania nr 2: Dotyczy części 5 poz. 1a

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 1a dopuści dializatory z syntetycznej błony polieterosulfon (PES) o powierzchni 1,8 m², klirens mocznika 259 przy przepływie krwi 300ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania nr 3: Dotyczy części 5 poz. 1b

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 1b dopuści dializatory z syntetycznej błony polieterosulfon (PES) o powierzchni 2,2 m², klirens mocznika 273 przy przepływie krwi 300ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 7

Pytania nr 2: Dotyczy części 9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następującej protezy: - proteza naczyniowa do wytworzenia dostępu naczyniowego do hemodializy - niezbrojona - ściana regular 0,63 mm - średnica 4- 7 mm - długość 40 cm - data ważności 7 lat.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 8

Pytanie nr 1: Dotyczy umowy § 7 ust. 3.

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem głośnych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź:

Zapisy umowy pozostają bez zmian. Stosowne zapisy zawarto w § 7 ust. 3 pkt 1 projektu umowy.

Pytanie nr 2: Dotyczy umowy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i umożliwi dostarczanie faktur w formacie pdf. na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy z jednoczesnym odstąpieniem od konieczności dostarczenia faktury w formie papierowej pocztą lub z towarem.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 3: Dotyczy zapisów umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 4: Dotyczy zapisów umowy §1 ust. 5.

Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu w § 1 ust. 5 Projektu Umowy poprzez dodanie zastrzeżenia „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości

określonych w niniejszej Umowie". Zgodnie z obecnym zapisem Zamawiający zastrzegł możliwość wykonania umowy jedynie w zakresie 10% szacunkowej wartości, proponowany przez Zamawiającego zapis jest wyjątkowo niekorzystny dla wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5: Dotyczy zapisów umowy §3 ust 1.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość przesłania dokumentacji wymaganej w §3 ust 1 drogą mailową w terminie pierwszej dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 6: Dotyczy zapisów umowy §2 ust 5.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga jednej bezpłatnej prezentacji oferowanych wyrobów, ewentualnie prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości prezentacji. Informacja jest niezbędna do skalkulowania ceny oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał 1 prezentacji. Zamawiający zmienia zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Zestaw 9

Pytanie nr 1: Dotyczy części 13.

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy), 55cm (50 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7 cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Jednocześnie, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:

- w formularzu asortymentowo-cenowym w części nr 2 wskazano wymóg nr 9: **„linia tętnicza krwi z komorą kroplową”**,
- spis załączników pod treścią **„Integralną część niniejszej SWZ stanowią wzory następujących dokumentów:”** otrzymuje brzmienie:
 - załącznik nr 1A- Formularz oferty,
 - załącznik nr 1B – Formularz asortymentowo-cenowy,

- o załącznik nr 2 – JEDZ,
- o załącznik nr 3 – Projekt umowy,
- o załącznik nr 4 – Wzór oświadczenia o grupie kapitałowej.

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający udostępnia zmieniony formularz asortymentowo- cenowy (zał. nr 1B do SWZ) oraz projekt umowy (zał. nr 3 do SWZ).

Zamawiający wyznacza także nowy termin składania ofert tj. **29.10.2021** godz. **10:00**. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godz. **11: 00**. Termin związania ofertą: **26.01.2022 r.**

Z poważaniem

Piotr Wróblewski
Wiceprezes ds. ekonomicznych

Załącznik:

- Sprostowanie ogłoszenia o zamówieniu_2
- załącznik nr 1B do SWZ- Formularz asortymentowo-cenowy,
- załącznik nr 3 do SWZ - Projekt umowy.

Sporządziła: Magdalena Czerniawska – Sekretarz Komisji Przetargowej