

ZP/24/23

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Sukcesywna dostawa specjalistycznych wyrobów i sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby bloku operacyjnego oraz oddziału anestezjologii i intensywnej terapii”.

Działając na podstawie art. 284 ust. 1, 2, 6 ustawy Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. Zamawiający w pakiecie 3 umieścił produkty nietożsame, o różnym przeznaczeniu i funkcjonalności leczniczej, dostępne u różnych wykonawców. Czy w celu umożliwienia składania ofert konkurencyjnych cenowo, Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 3 lub wydzieli pozycje 6 i 7 do oddzielnego pakietu?

Produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (Worek na filtrat 10l, Dwukanałowy silikonowy cewnik do hemofiltracji) mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 3 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 3 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 3 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

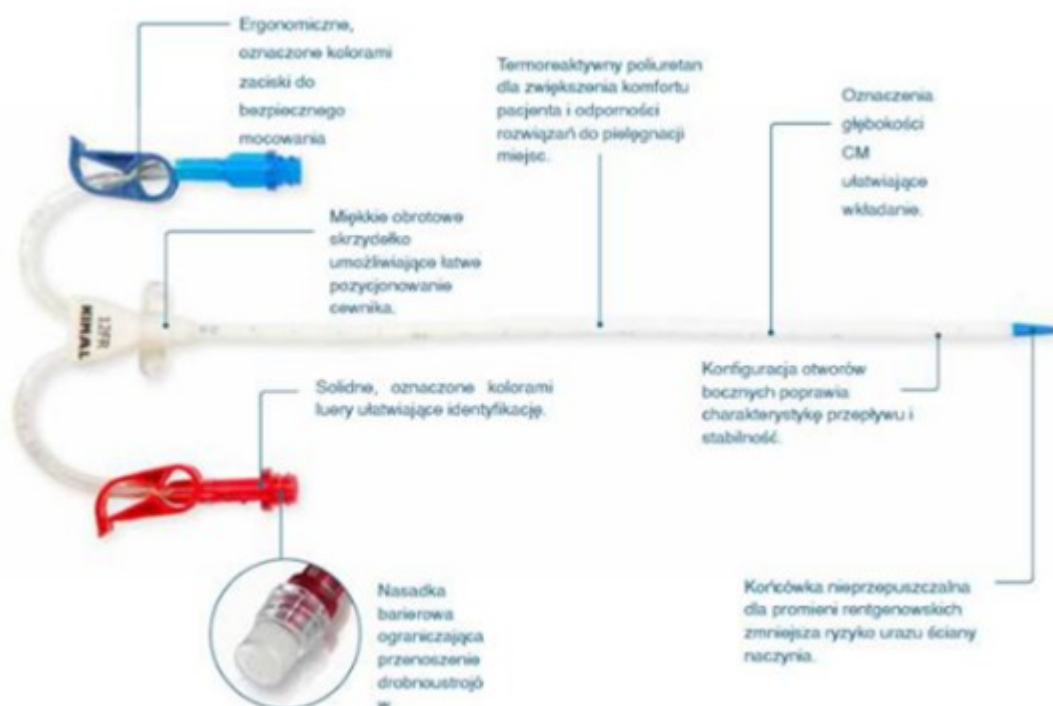
2. Pakiet 3, pozycja 6 i 7

W związku z postępowaniem ZP/28/23 kierujemy pytanie dotyczące możliwości dopuszczenia produktu dla pozycji 6 i 7 o cechach zbliżonych i tej samej funkcjonalności medycznej jako równoważnego, zgodnie z paragrafem V, punktami 14 I 15 SWZ. Nasza firma przeprowadziła badania i analizę kompleksowej oceny produktu, który chcielibyśmy równolegle zatwierdzić jako równoważny. Dane techniczne, opinia użytkowników - specjalistów w dziedzinie medycyny zgodnie wskazują, że ten produkt spełnia wszystkie wymagane normy i

standardy jakościowe. Jego cechy zbliżone do obecnego produktu w pakiecie 3, a także identyczną funkcjonalność medyczną pozwalają przypuszczać, że będzie on równoważny pod względem wydajności i skuteczności. W związku z powyższym prosimy o wyrażenie opinii Użytkownika na temat dopuszczenia tego produktu jako równoważnego?

Wierzymy, że takie dopuszczenie pozwoli na wybór, bez utraty jakości medycznej i zmniejszając jednocześnie koszty. Jeśli istnieją jakiegokolwiek wymagania dotyczące norm lub procedury, które powinniśmy wypełnić w celu uzyskania dopuszczenia równoważnego rozwiązania to prosimy o wskazanie ich, abyśmy mogli dostarczyć wszystkie niezbędne informacje i dokumenty.

Bardzo dziękuję za czas i uwagę poświęcone naszemu pytaniu. Proponujemy: Cewnik czasowy do hemodializ dwukanałowy wykonany z termoaktywnego poliuretanu. Końcówka cewnika nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, opatrunek na cewnik.



Dla pozycji 6 oferujemy: Dwukanałowy cewnik o średnicy 14 Fr o długościach cewnika: 15 cm; 20 cm; 24 cm

Dla pozycji 7 oferujemy: Dwukanałowy cewnik o średnicy 12 Fr o długościach cewnika: 15 cm; 20 cm; 24 cm

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

3. dotyczy części 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przetwornika do krwawego ciśnienia bez wbudowanego portu do testowania. Proponowane przetworniki są kalibrowane i testowane na etapie produkcyjnym i nie wymagają prekalibracji do rozpoczęcia ich użytkowania oraz nie odbiegają jakością od wymaganych, przy spełnianiu pozostały wymaganych parametrów technicznych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

4. Z uwagi na różnorodność produktów w Części nr 4 prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnej części. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie uchwytu jednorazowego z elektrodą nożową, z dwoma przyciskami, Valleylab, z przewodem o długości 320cm, grafika proponowanego uchwytu poniżej:



Prosimy o dopuszczenie uchwytów pakowanych indywidualnie w opakowaniach zbiorczych po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 4op.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

5. Pakiet 1 poz. 6- Prosimy zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności ofert: „Łącznik typu „martwa przestrzeń” o wewnątrznie gładkiej powierzchni, długość 15 cm z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z portem do odsysania i bronchoskopii, złącza 22F-22M/ 15F. Port do odsysania i port do bronchoskopii z zatyczką z uchwytem w osi pionowej. Pakowany papier-folia. Na opakowaniu jednostkowym: nr serii, nr katalogowy, data ważności.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

Wyjaśnienia są wiążące z chwilą publikacji.

/-/ Paweł Dopierała
Prezes Zarządu