



wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 29.04.2024
EZ/350/32/2024/...294.....

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników i zainteresowanych postępowaniem o zamówienie publiczne
Dotyczy: 32/2024 Zakup i dostawa leków i wyrobów medycznych

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605.), udziela odpowiedzi na pytania:

PYTANIE

Pakiet 2

Poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę napełnionych fabrycznie jałowym, izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych zarejestrowanych w klasie IIB z zabezpieczonych niegwintowanym nakładanym koreczkiem.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza oferowanych strzykawkę, ponieważ wszystkie dostępy naczyniowe zakładane pacjentom w Wco mają zakończenie Luer-lock. Strzykawka z nienagwintowaną końcówką może wypadać, pod wpływem wytworzonego ciśnienia, w trakcie przepłukiwania dostępów naczyniowego.

PYTANIE

Pakiet 2

Pozycja 1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione fabrycznie jałowym, izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi producenta).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE

Pakiet 2

Poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek napełnionych fabrycznie jałowym, izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępow naczyniowych nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE

PAKIET 36 Czy Zamawiający dopuści żele o pojemności 11 ml w postaci ampułkostrzykawki w miejsce harmonijnego aplikatora?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 36, poz. 1

Zamawiający wymaga żelu o gramaturze 12,5g w aplikatorze harmonijkowym i nie wyraża zgody na oferowany żel 11g w ampułkostrzykawce. Oferowany produkt w tak małej gramaturze spowoduje zbędne zdublowanie ilości opakowań potrzebnych przy cewnikowaniu czy intubacji, podwojenie czynności dla pracowników medycznych oraz wygeneruje zwiększoną ilość odpadów medycznych.

PYTANIE

PAKIET 36 Czy Zamawiający dopuści wycenę żeli pakowanych a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do dwóch miejsc po przecinku?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 36, poz. 1

Zamawiający dopuszcza żele pakowane a 24 szt. Ilość opakowań należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnych opakowań zgodnie z ogólnymi zasadami matematyki.

PYTANIE

PAKIET 36 Czy Zamawiający dopuści wycenę żeli na sztuki?

ODPOWIEDŹ

Pakiet 36, poz. 1

Zamawiający dopuszcza wycenę żeli na sztuki, jednakże w formularzu ofertowym należy umieścić informację o ilość szt. w opakowaniu.

PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) Za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto części zamówienia niezrealizowanej w terminie.

b) Nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania asortymentu będącego przedmiotem umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości umowy brutto,

c) Odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku określonym w § 9 ust.2 umowy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości brutto umowy

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE

Dot. pakietu nr 2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pozycja 1, 2 i 3 w pakiecie 2 Strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0,9% NaCl" mają pochodzić od jednego wytwórcy? Uzasadnienie: Wprowadzenie równolegle dwu rodzajów produktów może prowadzić do błędów w praktyce klinicznej, braku standaryzacji procedury przepłukiwania i w konsekwencji do powikłań w postaci uszkodzenia naczynia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego z solą fizjologiczną 0,9% NaCl, w pozycjach 1, 2, 3 pakietu nr 2, mają posiadać stałą średnicę strzykawki, odpowiadającą średnicy strzykawki o pojemności 10 ml?

Uzasadnienie: Zgodnie z wytycznymi INS - Infusion Nurses Society (Towarzystwa Pielęgniarek Infuzyjnych) z 2021 roku, które mówią: par 51. I.A. „Profilaktyka uszkodzeń cewnika” - do oceny działania urządzenia VAD (vascular access device – urządzenia dostępu naczyniowego), używać cylindra o pojemności 10 ml; w przypadku napotkania oporu nie naciskać na siłę.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE

Prosimy o określenie, czy strzykawki do stosowania w sterylnym polu oraz poza sterylnym polem, mają posiadać oznakowane kolorystycznie na cylindrze celem im rozróżnienia bez opakowania?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wymaga kolorowego oznakowania na cylindrze lub tłoku strzykawki w celu rozróżnienia strzykawek napełnionych 0,9% NaCl do stosowania w sterylnym polu oraz poza nim.

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomicznych


Mgr inż. Magdalena Kraszewska