



Poznań, dnia 06.07.2022 r.

Oznaczenie sprawy: PN- 47/22

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę wyrobów medycznych**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 2

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącym treści SWZ, na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający poniżej przytacza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Pytanie nr 1:

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający w pakiecie 28, poz.1 dopuści kranik trójdrożny, jedno wyjście luer-lock męskie zabezpieczone koreczkiem, drugie wyjście luer-lock żeńskie zakończone koreczkiem, trzecie systemem bezigłowym, z podzielna silikonowa membrana. Objętość wypełnienia 0,26ml. Kranik trójdrożny nowej generacji. spełnia wymagania normy ISO 8536-10: testowany przy ciśnieniu 2 barów przez 15 minut. Wzdłużna prędkość przepływu: 590 ml / min Poprzeczna prędkość przepływu: 166 ml / min. Wyczuwalny wskaźnik pozycji otwarty/zamknięty. Materiał pozwalający na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji. Bezpieczne dokręcanie do linii. „Safety Luer Lock” uniemożliwia przypadkowe odkręcenie się kranika, a jednocześnie wykonany jest z materiału antyzapiekowego. Po podłączeniu z możliwością okręcania o 360°?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 28, poz.2 dopuści zamknięty bezigłowy, przezroczysty (obudowa i membrana) port dostępu naczyniowego z poliuretanowym jednoświatłowym drenem o długości 10cm, kompatybilny z końcówką typu Luer i Luer Lock. Port posiada silikonową łatwą do dezynfekcji dzielną membranę typu Split septum, (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, chemioterapeutyki, leki najnowszej generacji. Objętość wypełnienia 0,29ml, średnica 1,50 x 2,50mm z zaciskiem na linii, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

Część 26. Pyt.1.poz.1,3.Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczególnych(nieco innych niż w opisie) - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania saszetek z żelem. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, na każdym wkładzie jest umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii, zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod





względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii), po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały.

Wkłady oraz kanistry o pojemności 1000ml,2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4:

pyt.do SIWZ. Prosimy Zamawiającego o rozważenie zmiany terminu realizacji zamówienia z 24m na okres np.12m. Obecnie i w przewidywanej przyszłości ze względu na niestabilną sytuację politycznogospodarczą, będziemy mieć do czynienia z wysoką inflacją, niestabilnością kursów walut, wzrostem cen surowców do produkcji itp. co czyni możliwość rzetelnej wyceny na okres 24m, bardzo trudną i obciążoną dużym ryzykiem.Nie jest to też sytuacja korzystna dla zamawiającego, ponieważ musi się liczyć z tym, że im dłuższy termin realizacji wyznaczy, to wycena będzie zawyżona, gdyż firmy muszą w cenę wliczyć ryzyka które wcześniej opisałem. Wydaje się, że zamawiający(w obecnej sytuacji), skracając okres realizacji zamówienia, może jedynie zyskać.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5:

pyt.do SIWZ. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, w oparciu o urzędowy wskaźnik inflacji, wzrostu kursu walut, transportu(wzrost cen paliw), podwyżka cen producenta, itp. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego dodanie obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Części nr 19 Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 19, igły do angiografii 18G x 7 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 17 oczekuje również 9g opakowania do większych procedur zabiegowych?





Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaferowania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Pakiet 12, poz. 1

Proszę o dopuszczenie cewników do odsysania bez dodatkowej kontroli siły ssania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9:

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 i długościach: 15cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny 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 dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 4Fr o długości 8cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, przewodnica Nitinolowa typu ' J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11:

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 część 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i długościach 15 cm, 20 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 - rozszerzało - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Z uwagi na brzmienie art. 284 ust. 6 PZP - wymóg zachowania w tajemnicy źródła zapytania - Zamawiający nie załącza do niniejszego wyjaśnienia karty katalogowej wysłanej wraz z pytaniem, o której to mowa w zdaniu ostatnim.





Pytanie nr 12:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści maski spełniające zapisy SWZ, gdzie rozmiary dla dorosłych przypadają na numery 4-rozm S dorosły, 5- rozm M dorosły, 6- rozm L dorosły?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek dla dorosłych w rozmiarach S, M, L, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 13:

Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika mikrobiologicznie czystego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza łącznik mikrobiologicznie czysty, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 14:

Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści Obwód oddechowy anestetyczny współosiowy dla dorosłych o wysokiej czystości mikrobiologicznej, jednorazowego użytku, wykonany z PE, PP, bez PCV, DEHP i lateksu, rury karbowane, ramię główne o dł. 190cm, ramię boczne o dł. 40-60 cm, ramię dodatkowe (do worka oddechowego) o dł. 120cm, łącznik kątowy 22M/15 F z portem do wkręcenia linii kapnometrii i kapturkiem zabezpieczającym, łącznik prosty 22M-22M/19F, worek oddechowy 2l bez lateksu, komplet pakowany pojedynczo. Możliwość stosowania układu przez 7 dni (wg instrukcji użycia). W zestawie tester szczelności układu. Całość w 1 opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15,16,17:

Załącznik nr 3 do SWZ (Umowa dostawy)

§ 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

§ 9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

Pkt. a) do 0,2%?

Pkt. d) do 50 zł?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

§ 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Niniejsze wyjaśnienie stają się integralną częścią SWZ.

