

NZ.261.49.2023

Zielona Góra 04.10.2023 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), którego przedmiotem zamówienia są ***Sukcesywne dostawy sprzętu jednokrotnego użytku do przygotowania i podaży leków cytostatycznych wraz z dzierżawą pomp infuzyjnych objętościowych oraz pomp elastomerowych wraz z dzierżawą aparatu do ich napełniania dla Pracowni Leków Cytostatycznych***, nr sprawy: NZ.261.49.2023.

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENÍ TREŚCI SWZ

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępniła treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Dotyczy Zadania nr 2:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania następujących pomp elastomerowych:

Pompa elastomerowa, posiadająca obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii oraz ogranicznik przepływu na linii typu Luer Lock, posiadająca badania stabilności leków w urządzeniu. Pompa posiada sztywną obudowę blokującą promieniowanie UV do długości fali 390 nm. Posiadający filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniająca tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym), nie zawiera DEHP – zbiornik elastomerowy wykonany z poliizoprenu. Port do napełniania umieszczony na kapturku urządzenia w centralnym miejscu.

- obj. nominalna 250 ml, a max. 300ml; nominalna prędkość przepływu 5,2 ml/h, nominalny czas pracy 48h;

- obj. nominalna 250 ml, a max. 300ml; nominalna prędkość przepływu 10,4 ml/h, nominalny czas pracy 24h

Pozostałe wymagania bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 2

Dotyczy Zadania nr 1:

Zadanie 1, poz. 6, 7, 9-11,12,22

Czy zamawiający wydzieli poz. 6, 7, 9-11,12,22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 3**Dotyczy Zadania nr 1:**

Zadanie 1, poz. 7

Czy zamawiający dopuści strzykawki wpisane do menu pomp ASCOR?

Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe****Pytanie 4****Dotyczy Zadania nr 1:**

Zadanie 1, poz. 12

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 2 ml, ze skalą co 0,1 ml?

Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe****Pytanie 5****Dotyczy Zadania nr 1:**

Zadanie 1, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe****Pytanie 6**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:**Tak, Zamawiający wymaga informacji odnośnie braku ftalanów na etykiecie w formie symbolu lub opisu.****Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 9

czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta potwierdzający , że przyrząd stanowi system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 10

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącnika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerywania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 11**Dotyczy Zadania nr 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej posiadającej na obudowie kodowanie kolorystyczne w zależności od prędkości przepływu, wykorzystującej zbiornik elastomerowy z elastomeru silikonowego zamiast poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu w dystalnej części. Pompa o szerokim zakresie podaży od 215 do 335ml, objętości nominalnej 275ml, która poda objętość 240ml z prędkością nominalną 5ml/h w czasie 48h tak jak opisana, czyli tak samo dokładnie lub 240ml z prędkością 10ml/h w czasie 24h (do wyboru Zamawiającego). Pompa posiada sztywną obudowę chroniącą leki przed promieniowaniem UV oraz selekcję zanieczyszczeń na przebiegu linii jednocześnie zapewniając podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu w mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Pragniemy nadmienić, że silikon jest materiałem o wyższej odporności mechanicznej i potwierdzonej bardzo szerokim stosowaniem najwyższej zgodności biologicznej i zgodności z lekami. Jednocześnie ze względu na to, że silikon nie jest gumą jak opisany w SIWZ poliizopren nie są w nim stosowane żadne przyspieszacze wulkanizacji, które mogłyby być potencjalnym źródłem alergii. Nadmieniamy jednocześnie, że zgodność zbiorników z elastomeru silikonowego z 5-FU była przedmiotem badań naukowych, które wykazały perfekcyjną zgodność tego materiału z wyżej wymienionym lekiem (<https://doi.org/10.11911/1078155203jp109oa>). Dodatkowo chcemy zwrócić Państwa uwagę na to, że filtry cząsteczkowe na ostatnim odcinku zestawów do przetoczeń są powszechnie stosowane dla ochrony pacjenta przed infuzją ewentualnych krystalizatów leków, pęcherzyków powietrza lub zanieczyszczeń. W żaden sposób nie naruszają systemu zamkniętego- zapewniona jest pełna ochrona mikrobiologiczn podawanego leku. Pompa dostarczana wraz z pokrowcem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe



Pytanie 12

Dotyczy Zadania nr 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?

Odpowiedź:

Nie, obudowa i dren nie mają chronić leków światłoczułych

PREZES ZARZĄDU
dr Marek Działoszyński
podpis na oryginale

Publikacja:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgora/proceedings

a/a NZ.261.49.2023