



Poznań, 03.08.2018 r.

ADZP-381-42/18

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy iż w dniach 01-03.08.2018 r. do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), w postępowaniu prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: „**Dostawa drobnego sprzętu jednorazowego użytku dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**”.

Treść wspomnianych prośb jest następująca:

Pytanie 1: Dotyczy: ADZP-381-42/18, PAKIET I, pozycja 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21- 44 oraz pozycji 50-59 z Pakietu nr I i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wydzieli poz. 19-20 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie

Pytanie 3: Poz. 19-20 Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu przez nos typu „wąsy” o długości 200 cm, j.u., pakowany indywidualnie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wydzieli poz. 109 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wydzieli poz. 110-118 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 6: Poz. 110-118 Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu zbiorczym, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 7: Poz. 110-118 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 8: Poz. 110-118 czy zamawiający dopuści ostrza z rozmiarem wygrawerowanym na każdym ostrzu, z czytelnym oznakowaniem rozmiaru na opakowaniu zbiorczym, schematycznym rysunkiem wszystkich rozmiarów ostrzy na opakowaniu zbiorczym, numerem serii i datą ważności na każdym

opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wydzieli poz. 121-122 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert i utworzy osobny jednolity pakiet z przyrządami do przetoczeń ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 10: Poz. 121 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 8,5 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 11: Poz. 121 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 12: Poz. 121 czy zamawiający dopuści przyrząd z osłonką do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 13: Czy zamawiający w poz. 121 dopuści przyrząd bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie z uwzględnieniem, że wszystkie informacje pozwalające na identyfikację znajdują się na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 14: Poz. 122 czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 15: Poz. 122 czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o dł. całkowitej 62 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 16: Poz. 122 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory całkowitej 62 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?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 17: Poz. 122 czy zamawiający dopuści przyrządy z igłą biorcza wykonaną ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 18: POZ. 122 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wykonaną z PVC bez dodatkowego zaczepeku na zacisku rolkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 19: POZ. 122 Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie z uwzględnieniem faktu, że wszystkie informacje potrzebne do identyfikacji produktu są umieszczone na opakowaniu jednostkowym ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 20: Czy Zamawiający wydzieli poz. 126 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 21: Czy Zamawiający wydzieli poz. 127-128 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert i utworzy osobny pakiet zawierający strzykawki do pomp ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 22: Poz. 127-128 czy zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: *Zgodnie z SIWZ.*

Pytanie 23: Poz. 127-128 czy zamawiający dopuści strzykawki z nazwą dystrybutora/importera na cylindrze?

Odpowiedź: *Zgodnie z SIWZ.*

Pytanie 24: Czy Zamawiający wydzieli poz. 134 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 25: Poz. 134 czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 100 ml z logo importera/dystrybutora na cylindrze?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 26: Poz. 134 czy zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 27: Poz. 136 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 28: Czy Zamawiający wydzieli poz. 136 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 29: Czy Zamawiający wydzieli poz. 137-138 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 30: Poz. 137-138 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 31: Poz. 137-138 czy zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu o pojemności użytkowej ponad 100 ml?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 32: Czy Zamawiający wydzieli poz. 139 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 33: Czy Zamawiający wydzieli poz. 142-143 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 34: Poz. 142-143 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 35: Czy Zamawiający wydzieli poz. 144 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 36: Czy Zamawiający wydzieli poz. 157 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 37: Poz. 157 czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny ze względu na zaprzestanie produkcji opisanego asortymentu przez zakład produkcyjny karasiński?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 38: Poz. 158 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, bursztynowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, wielkość całkowita komory 62 mm z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ.*

Pytanie 39: Czy Zamawiający wydzieli poz. 158 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

Pytanie 40: Poz. 12-18

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź: *Oferowane cewniki mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.*

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny być pakowane na wprost (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

3. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z otworem centralnym i dwoma bocznymi” oznacza, wymóg zaofiarowania cewników do odsysania, których otwory boczne są naprzeciwległe, co zapewnia optymalne warunki bezpiecznego wykonania procedury.

Odpowiedź: *Zapis oznacza, iż cewnik ma posiadać otwór centralny i dwa otwory boczne.*

4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać konektory z wyraźnym wskaźnikiem położenia otworów bocznych, pozwalający na ich symetryczne pozycjonowanie względem błony śluzowej oskrzela, co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i w pełni efektywną i bezpieczną ewakuację wydzieliny w trakcie całego okresu wykonywania procedury?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pytanie 41: Poz. 21-23

1. Prosimy o potwierdzenie, iż doszło do omyłki pisarskiej i oferowane cewniki Foley 100% silikon, powinny posiadać plastikową /a nie lateksową/ zastawkę, gdyż ideą stosowania tego typu cewników jest właśnie brak lateksu. Ponadto plastikowa zastawka w sposób znaczący podnosi wartości użytkowe oferowanych cewników i zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

Odpowiedź: *Oferowane cewniki mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.*

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a 100% silikon, są przeznaczone do długotrwałego utrzymania.

Odpowiedź: *Tak Zamawiający potwierdza.*

4. Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, powinny posiadać w komplecie strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, zgodnie z zaleceniami EAU i PTU, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki pediatryczne Ch 06, 08, 10, powinny posiadać balon stabilizacyjny o pojemności odpowiednio 1,5ml, 3ml i 3ml, które to pojemności zgodnie z zaleceniami EAU i PTU zapewniają optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujące optymalne warunki stabilizacji dla oferowanych rozmiarów.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

6. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt.

Jeżeli nie - to czy powinny one być oznaczone na samym wyrobie minimum poniższymi danymi identyfikującymi: producent /logo/ lub nr katalogowy, nr serii lub data ważności lub inne dane wskazane przez Zamawiającego, które to informacje pozwolą na wypełnienia przez Zamawiającego wymogu wynikającego z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszącego się do identyfikacji wyrobu medycznego, określającego jego pochodzenie, związanego z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pytanie 42: Poz. 24-25

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a pediatryczne, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: *Oferowane cewniki mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.*

Pytanie 43: Poz. 33-34

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga cewników dwu- czy trójdrożnych ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga cewników dwudrożnych.*

Pytanie 44: Poz. 45-47

1. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w oparciu o Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych lub o wskazanie przykładowego producenta, znanego Zamawiającemu produkującego opisane wyroby lub nazwy/numeru katalogowego lub innych danych identyfikujących opisany wyrób.

Odpowiedź: *Zdaniem Zamawiającego opis jest precyzyjny. Zamawiający dopuszcza każdy produkt spełniający opisane wymagania.*

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley-Nelaton z końcówką luer oraz dodatkowo osobno pakowaną zatyczka, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie 45: Poz. 63-68

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny brzuszne, wykonane z miękkiego PCV klasy medycznej, o twardości ok. 65°ShA /porównywalnej do mieszanek silikonowych/ z pięcioma otworami drenującymi, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny brzuszne, wykonane z PCV o optymalnie dobranej sprężystości i twardości polskiego lidera w ich produkcji firmy Balton.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.*

Pytanie 46: Poz. 74-78

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny typu Redon, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1617:2002 „Sterylnie cewniki do drenowania i urządzenia towarzyszące do jednorazowego użytku”.

Odpowiedź: *Oferowane dreny mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.*

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny typu Redon, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujścia drenu z rany pooperacyjnej, co może zapobiegać powikłaniom z tym związanym.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pytanie 47: Poz. 79

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert, na równoważne dreny do odsysania o długości 200-210cm i średnicy wewnętrznej z tolerancją rozmiaru +/- 0,5mm w stosunku do tak precyzyjnie opisanej w siwz /do dwóch miejsc po przecinku !/, który to tak precyzyjny zapis w naszej ocenie, nie znajduje merytorycznego uzasadnienia, a może budzić podejrzenie niezamierzonego naruszenia fundamentalnych zapisów Ustawy PZP, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.*

Pytanie 48: Poz. 102-105

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu silikonowania kraników trójdrożnych, gdyż zapis ten w naszej ocenie, nie znajduje uzasadnienia merytorycznego dla kraników wykonanych z poliwęglanu, który to materiał dopuszcza Zamawiający w opisie.

Odpowiedź: *Zamawiający odstępuje od wymogu silikonowania.*

2. Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz niepożądane, karcynogenne działanie EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

3. Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać dren pozbawiony szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki poza optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty, powinny posiadać także wyczuwalny identyfikator pozycji co 45°, co ułatwia precyzyjny, zakładany przez producenta przepływ ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pytanie 49: Poz. 122

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do przetoczeń, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 „Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego”.

Odpowiedź: *Oferowane przyrządy mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.*

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości, standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, w pełni zgodne z PN-EN ISO 8536-4, takich liderów w produkcji tego typu przyrządów jak: Margomed lub Polfa Lublin, powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jeden z modeli przyrządów produkowanych przez jednego z wyżej wskazanych producentów, którego cena znacząco odbiega od ceny przyrządów standardowych, a jednocześnie określone parametry techniczne, takie jak np. sposób ścięcia igły biorczej, długość komory kroplowej czy drenu, sposób oznakowania, czy zabezpieczenia igły biorczej, nie wpływają znacząco na walory użytkowe wyrobu, co potwierdza brak takich samych wymagań dla analogicznych przyrządów będących przedmiotem zamówienia w rzeczonym przetargu, a jednocześnie naraża Zamawiającego na niezamierzone podniesienie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 50: Poz. 129-132

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki dwuczęściowe powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7886-1:2000 „Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania”.

Odpowiedź: Oferowane strzykawki mają być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki dwuczęściowe, takich renomowanych producentów jak B/Braun lub Becton-Dicinson z pojedynczą, wyraźną, czarną skalą pomiarową, pakowane i oznaczone zgodnie ze wszelkimi obowiązującymi w tym zakresie normami.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje w sposób niezamierzony na jednego z polskich producentów strzykawek, a takie parametry jak dwustronna skala pomiarowa, opis o braku ftalanów, czy kolorystyczne oznaczenie opakowania jednostkowego, nie są wymagane w obowiązujących normach i faktycznie nie znajdują też medycznego, merytorycznego uzasadnienia, skłaniającego do stawiania takich wymogów, także z tego powodu, iż analogiczne wymogi nie znalazły się w opisie innych strzykawek, czy innych wyrobów medycznych, będących przedmiotem zamówienia w rzeczony postępowaniu przetargowym.

Przypominamy także, iż zgodnie z obowiązującymi obecnie przepisami nie jest wymagana informacja o braku ftalanów, a jedynie informacja, w wypadku kiedy dany wyrób medyczny takowe posiada, w związku z czym ten wymóg także wydaje się być niezasadny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 51: Poz. 140-141

1. Prosimy o dopuszczenie tolerancji oferowanych wzierników usznych na poziomie +/- 0.15mm, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52: Poz. 158

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości, standardowe, bursztynowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, w pełni zgodne z PN-EN ISO 8536-4, takich liderów w produkcji tego typu przyrządów jak: Margomed lub Polfa Lublin, powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia z osobno dostarczonym workiem światłoopornym do ochrony pojemników z płynami.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jeden z modeli przyrządów produkowanych przez jednego z wyżej wskazanych producentów, którego dostępność została przez producenta ograniczona tylko do jednego dystrybutora (Bialmed), co znacząco może ograniczać możliwość złożenia ofert przez innych Wykonawców, a jednocześnie naraża Zamawiającego na niezamierzone podniesienie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur w Państwa Szpitalu.

Ponadto zwracamy uwagę, iż w poz. 159, przedmiotowego postępowania Zamawiający wymaga analogicznego przyrządu bursztynowego do przetaczania płynów i nie stawia tu wymogów jak w poz. 158, a przecież standardy podawania różnych leków światłoczułych w warunkach

klinicznych, są takie same i różnicowanie wyrobów medycznych używanych do nich, może budzić uzasadnione wątpliwości.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 53: Poz. 161

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający opisując cyt. „zastawkę bezzwrotną” ma na myśli korek /zawór/ bezigłowy, w systemie zamkniętym do linii naczyniowych, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości lub o opisanie przedmiotu zamówienia w oparciu o Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający opisując przedmiot zamówienia miał na myśli zastawkę bezzwrotną, co według Zamawiającego jest opisem precyzyjnym.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego oraz rozesłane do wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno – Eksploatacyjnych**

mgr inż. Marzena Krzymańska
/-/

Sprawę prowadzi: Milena Sitarz, 61 850 62 95, milena.sitarz@szoz.pl