



Poznań, 26.03.2020 r.

ADZP-381-10/20

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

Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo;

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 17.03.2020 r., 18.03.2020 r., 19.03.2020 r., 20.03.2020 r. i 23.03.2020 r. do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie „**Sukcesywna dostawa drobnego sprzętu medycznego, kaniul oraz koreczków dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**” – znak sprawy ADZP-381-10/20.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1: dot. zamówienie częściowego Nr 2, pozycji 1: Czy Zamawiający dopuści szczoteczki sterylizowane EO?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza szczoteczki sterylizowane EO.

Pytanie nr 2: dot. zamówienie częściowego Nr 2, pozycji 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie szczoteczek z włosiem jednakowej długości? Oferowane przez nas szczoteczki są wykonane z elastycznego materiału, a pojedyncze włoski ułożone są w specjalny system, który jest nie tylko wyjątkowo przyjazny dla naskórki, ale także ułatwia dokładne umycie rąk.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza szczoteczki z włosiem jednakowej długości.

Pytanie nr 3: dot. zamówienie częściowego Nr 2, pozycji 1: Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o wymiarach 8 x 5 x 3,5 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza szczoteczki o wymiarach 8x5x3,5 cm.

Pytanie nr 4: dot. zamówienie częściowego nr 2, pozycji 2: Czy Zamawiający wymaga szczoteczek do chirurgicznego mycia rąk pakowanych po 30 sztuk w opakowaniu, które może służyć jako wygodny dispenser / dozownik na bloku operacyjnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk pakowanych po 30 sztuk z jednoczesnym zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 5: dot. SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia przekazania informacji, o której mowa w art. 51 ust. 1a, art. 57 ust. 1 lub art. 60d ust. 1, albo od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Pytanie nr 6: Czy z uwagi na szczególną sytuację sanitarno-epidemiologiczną w kraju i utrudnienia w dostarczeniu ofert przez kurierów, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formy komunikacji i zgodzi się na przesłanie oferty w wyznaczonym terminie mailem podpisanej podpisem kwalifikowanym?

Odpowiedź: Zamawiający dokonała stosownej modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 7: dot. zamówienia częściowego nr 8 pozycji 11: Prosimy o utworzenie pakietu podzielonego i wyrażenie zgody na wykonanie zamówienia w jednym pakiecie kilku wykonawcom
Zdaniem Wykonawcy wyszczególnione produkty nie są tego samego rodzaju i o tym samym

przeznaczeniu. Dopuszczając taka możliwość w pakiecie i oceniając pojedyncze pozycje oddzielnie, Zamawiający może wybrać najniższe zaoferowane ceny. w przypadku odpowiedzi pozytywnej

1. prosimy o dopuszczenie igły o parametrach zbliżonych o długość +/- 1mm - nie ma wpływu na terapię
2. uchwyt zamiast skrzydełek - niski profil ułatwia zakładanie opatrunku
3. 325 PSI parametr nie odpowiedni dla igieł 22G, jest to za cienka igła i nie dedykuje się ciśnienia dla tego rozmiaru - prosimy o weryfikację

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Jednocześnie po weryfikacji zgadzamy się z punktem 3. Ten rozmiar igieł nie będzie dedykowany do wysokich ciśnień.

Pytanie nr 8: dot. zamówienia częściowego nr 8 pozycji 11: W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: W związku z udzieleniem negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 7 Zamawiający pragnie zauważyć, że brak jest normy prawnej nakazującej Zamawiającemu dokonanie wnioskowanego podziału zamówienia na części. Zarówno przepis art. 36aa ust. 1 ustawy Pzp, jak również art. 96 ust. 1 pkt 11 ustawy Pzp nie wskazują na taki obowiązek. Przeciwnie w art. 36aa ust. 1 zawarto uprawnienie dla Zamawiającego, zgodnie bowiem z treścią tego przepisu Zamawiający może podzielić zamówienie na części, określając zakres i przedmiot tych części. Oznacza to, że jedynym uprawnionym podmiotem do dokonania podziału zamówienia na część jest organizator postępowania przetargowego, co więcej każde uprawnienie wskazane w ustawie nie może być źródłem zarzutów ze strony potencjalnych Wykonawców. Przepis art. 96 ust. 1 pkt 11 ustawy Pzp stanowi co prawda o obowiązku, ale w zakresie sporządzenia przez Zamawiającego uzasadnienia do protokołu postępowania o powodach niedokonania podziału zamówienia na części. Przepis ten jednak nie dotyczy procedury przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, która może mieć wpływ na udział wykonawców w postępowaniu i jako taki nie może być również źródłem zarzutu. Powyższe zagadnienie jest słusznie w sposób jednolity interpretowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, tj.:

- Artykuł 36aa p.z.p. nie nakłada bezwzględnego obowiązku podziału zamówienia na części, stanowi natomiast o uprawnieniu zamawiającego do podziału zamówienia i nie zawiera wprost obowiązku wyjaśniania przez zamawiającego przyczyn, dla których nie zastosował podziału zamówienia na części. Taki obowiązek wynika natomiast z normy ujętej w art. 96 ust. 1 pkt 11 p.z.p., dotyczącej prowadzenia protokołu postępowania (tak wyrok z dnia 13 listopada 2017 r. KIO 2261/17; KIO 2269/17; KIO 2270/17; KIO 2287/17).
- Zarówno decyzja w zakresie samego podziału, jak też co do samego sposobu w jaki zostanie podzielone zamówienie, pozostawione jest autonomicznej woli Zamawiającego, który określa w tym zakresie swoje potrzeby, mając na uwadze w szczególności przedmiot zamówienia publicznego (tak wyrok z dnia 10 listopada 2017 r. KIO 2236/17).

Ponadto Zamawiający pragnie zaznaczyć, że KIO w uzasadnieniu orzeczenia KIO 1985/17 (wyrok z dnia 6 października 2017 r.) wskazał, że „Ustawodawca krajowy nie skorzystał z uprawnienia określonego w dyrektywie nr 2014/24/UE w sprawie zamówień publicznych, uchylającej dyrektywę nr 2004/18/WE, i nie wprowadził obowiązku podziału zamówienia na części. Oznacza to, po pierwsze brak w przepisach krajowych normy o charakterze ius cogens, po drugie brak możliwości konwalidacji czynności polegającej na niedopuszczeniu składania w postępowaniu ofert częściowych przez organy rozpoznające środki ochrony prawnej. Brak bowiem obowiązku w tym zakresie powoduje, że nie sposób sformułować w tym zakresie zarzutu wobec podmiotu zamawiającego”. Wskazania również wymaga, że stosownie do motywu 78 dyrektywy 2014/24/UE z dnia 26 lutego 2014 „Wielkość i przedmiot poszczególnych części zamówienia powinny być dowolnie określane przez instytucję zamawiającą, która zgodnie z odnośnymi przepisami o obliczaniu szacunkowej wartości zamówienia, powinna także mieć prawo do tego, by udzielić niektórych z tych części zamówienia bez stosowania procedur niniejszej dyrektywy. Instytucja zamawiająca powinna mieć obowiązek rozważenia celowości podziału zamówień na części, jednocześnie zachowując swobodę autonomicznego podejmowania decyzji na każdej podstawie, jaką uzna za stosowną, nie podlegając nadzorowi administracyjnemu ani sądowemu. W przypadku gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przyczyny te mogłyby być na przykład następujące: instytucja zamawiająca mogłaby stwierdzić, że taki podział groziłby ograniczeniem konkurencji albo nadmiernymi trudnościami technicznymi lub nadmiernymi kosztami wykonania zamówienia, lub też potrzeba skoordynowania działań różnych wykonawców realizujących poszczególne części zamówienia mogłaby poważnie zagrozić właściwemu wykonaniu zamówienia”. Takie stanowisko za własne przyjęła Izba w wyroku z dnia 7 czerwca 2018 KIO 878/18 KIO 886/18.

Pytanie nr 9: Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści szczotkę chirurgiczną do mycia rąk i przedramion bez detergentu, sterylizowaną tlenkiem etylenu, włosie wykonane z medycznego polietylenu o zróżnicowanej długości – krótsze pośrodku, dłuższe na zewnątrz, gąbka wykonana z poliuretanu o gęstości min 21 kg m³, dodatkowo czyścik o długości 7cm i części chwytnej 2cm, szczoteczka pakowana po 40szt/op w karton służący jako podajnik, pasujący do dozowników BD, VAT-23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę szczoteczki chirurgiczne.

Pytanie nr 10: Część 2, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści szczotkę chirurgiczną do mycia rąk i przedramion ze środkiem dezynfekcyjnym, włosie wykonane z medycznego polietylenu, gąbka wykonana z poliuretanu (z jednej strony szczotki polietylenowe szczecinki jednakowej długości, a z drugiej strony gąbka poliuretanowa nasączona 4% roztworem CHG, dodatkowo wyposażone w czyścik do paznokci, pakowane po 40 szt./op. w karton służący jako podajnik szczoteczek, VAT-8%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę szczoteczki chirurgiczne.

Pytanie nr 11: dotyczy zadania 1 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zestaw maski tlenowej dla dzieci do średniej koncentracji z wężykiem o przekroju gwiazdki dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta, w rozmiarze uniwersalnym dla dzieci, obejmującą szczelnie małą i średnią twarz dziecka dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw maski tlenowej dla dzieci.

Pytanie nr 12: dotyczy zadania 1 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści zestaw maski tlenowej dla dorosłych do średniej koncentracji z wężykiem o przekroju gwiazdki dł. 2,1m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta, w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, obejmującą szczelnie twarz średnią, dużą i bardzo dużą dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego tworzącego podwójny podbródek, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw maski tlenowej dla dorosłych.

Pytanie nr 13: dotyczy zadania 1 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści zestaw do aerzoloterapii dla dorosłych składający się z maski, nebulizatora i drenu o dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, obejmującą szczelnie twarz dużą i bardzo dużą dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego tworzącego podwójny podbródek, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw do aerzoloterapii dla dorosłych.

Pytanie nr 14: dotyczy zadania 1 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści zestaw do aerzoloterapii dla dzieci składający się z maski, nebulizatora i drenu o dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta w rozmiarze uniwersalnym dla dzieci, obejmującą szczelnie małą i średnią twarz dziecka dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw do aerzoloterapii dla dzieci.

Pytanie nr 15: dotyczy § 6 ust. 4: Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,5% od wartości niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16: Zadanie 8, poz. 6-7: Czy zamawiający wydzieli poz.6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie

konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w zamówieniu częściowym nr 8 poz. 6-7.

Pytanie nr 17: Zadanie 8, poz. 6-7: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule.

Pytanie nr 18: Zadanie 8, poz. 7: Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych przez Wykonawcę koreczków.

Pytanie nr 19: Pakiet 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu aby pozycje 1-6 pochodziły od jednego producenta? takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od ww. wymogu.

Pytanie nr 20: Pakiet 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym? Pragniemy zaznaczyć iż wymóg co do posiadania logo, nr kat. i nr serii na samej kaniuli jest niezgodny z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotycząca wyrobów medycznych. Dyrektywa ta w Załączniku I, o „Wymogach zasadniczych” w punkcie 13.3 określa, co musi zawierać etykieta produktu, a nie zaś sam produkt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21: Pakiet 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej gdzie Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP). Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące). Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego). Zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku. Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi. Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi. Elastyczne skrzydełko z dziurkami do przyszywania kaniuli zapewniające łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę. Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie. Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna. Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę kaniuli bezpiecznej.

Pytanie nr 22: Pakiet 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie kaniuli bezpiecznej posiadającej poniższe rozmiary:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45
Szary	16 G	1,7 x 45
Biały	17 G	1,5 x 45
Zielony	18 G	1,3 x 45
	18 G	1,3 x 32
Różowy	20 G	1,1 x 32
	20 G	1,1 x 25
Niebieski	22 G	0,9 x 25

Żółta	24 G	0,7 x 19
Fioletowa	26 G	0,6 x 19

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w zaproponowanych rozmiarach.

Pytanie nr 23: Pakiet 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym? Pragniemy zaznaczyć iż wymóg co do posiadania logo, nr kat. i nr serii na samej kaniuli jest niezgodny z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych. Dyrektywa ta w Załączniku I, o „Wymogach zasadniczych” w punkcie 13.3 określa, co musi zawierać etykieta produktu, a nie zaś sam produkt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24: Pakiet 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wyposażoną w zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczającą przed wyciekami krwi typu „BLOOD STOPPER”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę kaniuli dożylniej.

Pytanie nr 25: Pakiet 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę kaniuli dożylniej.

Pytanie nr 26- Pakiet 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poniższych rozmiarów kaniuli dożylniej:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45
Szary	16 G	1,70 x 45
Biały	17 G	1,50 x 45
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
Różowy	20 G	1,00 x 32
Niebieski	22 G	0,80 x 25
Żółty	24 G	0,70 x 19

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie kaniuli dożylniej w zaproponowanych rozmiarach.

Pytanie nr 27: Pakiet 8, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP, posiadającą 2 paski radiocieniujące, oraz zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę kaniuli bezpiecznej.

Pytanie nr 28: Pakiet 8, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej tylko filtr hydrofobowy hamujący wypływ krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę kaniuli bezpiecznej.

Pytanie nr 29: Pakiet 8, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w poniższych rozmiarach:

18 G	1,3 x 45
18 G	1,3 x 32
20 G	1,1 x 32
20 G	1,1 x 25
22 G	0,9 x 25
24 G	0,7 x 19

Odpowiedź: Zgodnie z Siwz.

Pytanie nr 30: Pakiet 8, poz. 4: Zawór bezigłowy z linią przedłużającą 9,5 cm, posiada w pełni przezroczystą obudowę ze zintegrowanym płaskim silikonowym uszczelnieniem z przegrodą i wewnętrzną ścieżką płynów, która chroni pacjenta i personel pielęgniarstwa przed narażeniem, zawiera silikonowy trzon z płaską uszczelką, która umożliwia wydłużony czas dezynfekcji i suszenia, umożliwia wielokrotny dostęp, do 600 aktywacji. Obudowa wykonana z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do zaworu, i jest łatwa do dezynfekcji. Nadaje się do dozowników ciśnieniowych. Objętość wypełnienia 0,15 ml. Prędkość przepływu 167 ml/min? Kompatybilny z końcówkami luer i luer lock,

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 31: Pakiet 8, poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dostępu bezigłowego z potrójnym rozgałęzieniem który posiada Specjalną konstrukcją zaworu gwarantującą objętość wypełnienia 0,42 ml.

Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm ,zew.2,35 mm. Długość całego zestawu około 9,5 cm. Szybkość przepływu 145 ml/min.

Kompatybilny z MRI. Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku. Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu.

Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew. Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.

Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa. Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)

Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy. Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 32: Pakiet 8, poz. 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły bezpiecznej tylko w rozmiarach od 20 G do 23 G, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę igły bezpiecznej.

Pytanie nr 33: Pakiet 8, poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika nasączone 70% alkoholem izopropylowym, sterylizowane radiacyjnie, bardzo delikatne sterylne płatki wykonane z włókniny, o gramaturze 50g/m², 4-krotnie złożonej na 8 warstw. dostępne w rozmiarze: 16cm x 10cm. dzięki zastosowaniu alkoholu izopropylowego zmniejsza się ryzyko zakażenia. alkohol izopropylowy w gazikach (płatkach) posiada bardzo dobre właściwości odkażające, ma szerokie działanie bakteriobójcze i grzybobójcze. doskonale do przetarcia skóry, ale także sprzętu czy małych powierzchni przed zabiegiem z użyciem dermarollera, kwasów czy innych zabiegów kosmetycznych, każdy gazik pakowany pojedynczo w saszetkę o wielkości 6cm x 7cm, o gramaturze 73g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie zaoferowanych przez Wykonawcę gazika.

Pytanie nr 34: Pakiet 8, poz. 10: Czy Zamawiający wymaga gazika sterylnego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 35: Pakiet 8, poz. 1-11: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzenia szkolenia w zakresie wymienionego sprzętu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie odstąpi od ww. wymogu.

Pytanie nr 36: W związku z zaistniałą sytuacją zagrożenia epidemicznego firma Aesculap Chifa Sp. z o.o., z siedzibą w Nowym Tomyślu, przy ul. Tysiąclecia 14 **zwraca się z wnioskiem o dopuszczenie w postępowaniu formy komunikacji elektronicznej** za pośrednictwem systemu teleinformatycznego tj. platformy zakupowej zamawiającego na mocy art. 10a ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 - j.t. ze zm.) w związku z § 2 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 roku w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1320 ze zm.), **tj. złożenia oferty**

i wszelkich innych wymaganych w postępowaniu oświadczeń i dokumentów w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
Odpowiedź: Zamawiający dokonała stosownej modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 37: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 pkt. 4:

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 2 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości brutto nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego asortymentu, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 10 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38- Pakiet 7 poz. 8a: Czy Zamawiający dopuści kaniulę z systemem kontroli wypływu krwi o podanych przepływach?

24G* 0,7x19 przepływ 20 ml/min.
22G* 0,9x25 przepływ 37 ml/min.
20G* 1,1x25 przepływ 63 ml/min.
20G* 1,1x30 przepływ 61 ml/min.
20G* 1,1x48 przepływ 54 ml/min.
18G 1,3x30 przepływ 95 ml/min.
18G 1,3x48 przepływ 87 ml/min.
16G 1,7x30 przepływ 193 ml/min
16G 1,7x45 przepływ 185 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 39: Zamówienie częściowe Nr 1 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dren ma być również pozbawiony szkodliwego bisfenolu (BPA).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40: Zamówienie częściowe Nr 1 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy maska tlenowa dla dzieci ma być również pozbawiona szkodliwego bisfenolu (BPA).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41: Zamówienie częściowe Nr 1 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy maska tlenowa dla dorosłych ma być również pozbawiona szkodliwego bisfenolu (BPA)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42: Zamówienie częściowe Nr 1 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do aeroszoterapii wyposażonego w nebulizator niskobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aeroszolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). Wyposażony w dren o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 43: Zamówienie częściowe Nr 1 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do aeroszoterapii wyposażonego w nebulizator niskobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aeroszolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość

opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). Wyposażony w dren o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 44: Zamówienie częściowe Nr 7 poz. 9, 10, 11a, 11b, 11c: Z uwagi na fakt, że cały pakiet 7 jest opisany (SIWZ) pod jednego producenta tj. firmę Becton Dickinson, prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 9, 10, 11a, 11b, 11c z pakietu 7, pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 45: Zamówienie częściowe Nr 7 poz. 10: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 145 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 100 aktywacji. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max. 0.02 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 46: Zamówienie częściowe Nr 7 poz. 11a: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja 11a strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnionej izotonicznym roztworem 0.9% NaCl. o pojemności 3ml w strzykawce 5ml, pojemność soli oznaczona na cylindrze, sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania - szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1. bez zawartości BPA, LATEXU DEHP PVC, tłok prosty na długości cylindra z przewężeniem w części chwytnej, który zapewnia pewny uchwyt strzykawki podczas procedury przepłukiwania, tłok i cylinder z polipropylenu, specjalna konstrukcja tłoka zapobiegająca refluksowi, korek zamykający luer lock, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, ilość szt. w opakowaniu 120.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 47: Zamówienie częściowe Nr 7 poz. 11b: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja 11b strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnionej izotonicznym roztworem 0.9% NaCl. Pojemność soli oznaczona na cylindrze, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, o poj. min. 5 ml z strzykawce 5 ml, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania - szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1. bez zawartości BPA, LATEXU DEHP PVC, tłok prosty na długości cylindra z przewężeniem w części chwytnej, który zapewnia pewny uchwyt strzykawki podczas procedury przepłukiwania, tłok i cylinder z polipropylenu, specjalna konstrukcja tłoka zapobiegająca refluksowi, korek zamykający luer lock, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do

strzykawki, ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, , ilość szt. w opakowaniu 120.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 48: Zamówienie częściowe Nr 7 poz. 11c: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja 11c strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnionej izotonicznym roztworem 0.9% NaCl. Pojemność soli oznaczona na cylindrze, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, o poj. min. 10 ml z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1. bez zawartości BPA, LATEXU DEHP PVC, tłok prosty na długości cylindra z przewężeniem w części chwytnej, który zapewnia pewny uchwyt strzykawki podczas procedury przepłukiwania, tłok i cylinder z polipropylenu, specjalna konstrukcja tłoka zapobiegająca refluksowi, korek zamykający luer lock, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, ilość szt. w opakowaniu 100.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 49: Zamówienie częściowe Nr 8 poz. 9: Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 9 z pakietu 8. Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Mierzeja Krzyżañska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Gracz, Katarzyna Królska, +48 61 850 62 95, katarzyna.krolska@szoz.pl, katarzyna.krolska@szoz.pl, zampub@szoz.pl