



Poznań, 25.05.2021 r.

ADZP-381-16/21

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

Odpowiedzi na wyjaśnienia w sprawie SWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust.6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), prowadzonym w trybie **podstawowym bez negocjacji**, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa drobnego sprzętu medycznego**”, udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne, transparentne, dostępne w 6 rozmiarach, z mankietami uszczelniającymi odpowiadającymi pod względem kolorystycznym rozmiarom, wyprofilowana anatomicznie, wykonane z antyalergicznego tworzywa sztucznego bez lateksu, bez zawartości ftalanów, bez PCV, ze specjalnie ukształtowaną kopułą maski oraz dodatkowym wgłębieniem w korpusie, ułatwiający chwytanie maski w wilgotnym środowisku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 2-3

Czy Zamawiający w w/w pozycji wyrazi zgodę na zaoferowanie:

- maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem,
- rurka maski zagięta pod kątem ponad 70 stopni,
- z dodatkowym otworem poprawiającym efektywność wentylacji, zapobiegającym możliwości wkliniwania nagłośni
- szkielet maski „ożebrowany” zapobiegający efektowi „wywijania” podczas zakładania
- możliwość wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej przez maskę,
- rurka maski wzmocniona, wykonana z przezroczystego PCV, bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu,
- łącznik maski kodowany kolorystycznie w zależności od rozmiaru, informacja o rozmiarze i wadze pacjenta umieszczona na rurce,
- rozmiary: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg, sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wkliniowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści obwód składający się z rur rozciągalnych do 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy Zadania nr 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści obwód składający się z rur rozciągalnych do 160 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 2 - Pozycja 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego wydzielenie produktu z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 2 - Pozycja 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert

Maski anestetyczne typu FLEX wolne od ftalanów, jednorazowego użytku, maska anatomicznie wyprofilowana, produkowana z materiału: polipropylen z elastomerowym termoplastycznym kołnierzem, kodowana kolorystycznie w celu ułatwienia wyboru, posiadająca pierścienie antypoślizgowe, pompowany wstępnie mankiet oraz dren, umożliwiający dopompowanie mankieta, przezroczysty materiał. Komponenty produktu: maska, mankiet - PVC, łącznik, haki - PP. Rozmiar oznaczony kolorem pierścienia i cyfrą na korpusie. Produkt mikrobiologicznie czysty. Maski pakowane pojedynczo - folia, na opakowaniu jednostkowym data ważności, nr katalogowy i nr serii. Dostępne rozmiary (wszystkie rozmiary mają pochodzić od jednego Producenta):

Objętość martwej przestrzeni: 19 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 0 oznaczony kolorem zielonym

Objętość martwej przestrzeni: 30 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 1 oznaczony kolorem różowym

Objętość martwej przestrzeni: 73 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 2 oznaczony kolorem czerwonym

Objętość martwej przestrzeni: 96 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 3 oznaczony kolorem żółtym

Objętość martwej przestrzeni: 149 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 4 oznaczony kolorem białym

Objętość martwej przestrzeni: 188 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 5 oznaczony kolorem niebieskim

Objętość martwej przestrzeni: 255 ml (+/- 1 ml), średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 6 oznaczony kolorem bezbarwnym

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Pakiet nr 3 - Pozycja 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego wydzielenie produktu z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 3 - Pozycja 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Maski krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy w „kolorze skóry”), składająca się z trzech elementów tr-wale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, wstępnie nadmuchiwanego mankieta ni-skociśnieniowego z możliwością dopompowania w celu lepszego dopasowania maski. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP, bisfenolu. Wyraźne oznakowanie

numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (waga pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary mają pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 3 - Pozycja 2 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego wydzielenie produktu z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 3 - Pozycja 2 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Maski krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy w „kolorze skóry”), składająca się z trzech elementów tr-wale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, wstępnie nadmuchiwanego mankieta ni-skociśnieniowego z możliwością dopompowania w celu lepszego dopasowania maski. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP, bisfenolu. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (waga pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary mają pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 3 - Pozycja 3 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego wydzielenie produktu z pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 3 - Pozycja 3 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Maski krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy w „kolorze skóry”), składająca się z trzech elementów tr-wale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, wstępnie nadmuchiwanego mankieta ni-skociśnieniowego z możliwością dopompowania w celu lepszego dopasowania maski. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP, bisfenolu. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (waga pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary mają pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1 i 2

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 15

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne nie

spowodowały usterek w jego działaniu i nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 16

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia:

„Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 17

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pacjenta posiadał dwa zawory zwrotne i aby było to potwierdzone przez producenta wyrobu medycznego (np. w oryginalnej instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 18

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co

oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 19

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 20

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 21

Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, zadanie częściowe nr 1, poz. 2

Prosimy o potwierdzenia, że Zamawiający wymaga, aby pojemność wężyka pompy wynosiła dokładnie 19,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22

Dotyczy: Załącznik 4 do SWZ, Wzór umowy, § 5, pkt. 4

Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi, że kara umowna za niedostarczenie zamówionego asortymentu w wyznaczonym terminie jest w granicach 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Dotyczy: Załącznik 4 do SWZ, Wzór umowy,

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy następującego zapisu: „W przypadku zmiany stawki VAT w ramach niniejszej umowy, zmiana stawki następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego ją, przy czym zmiana ulega cena brutto, proporcjonalnie do wprowadzonych zmian natomiast cena netto pozostaje bez zmian. Zmiany wskazane niniejszym postanowieniem nie wymagają zawierania pisemnych aneksów do umowy, jednak Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego poinformowania Zamawiającego o zmianie stawki VAT.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Dotyczy: SWZ Punkt 15, podpunkt 15.4

W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest podmiotem doradczym. Pełnomocnictwo zostanie ocenione na etapie badania i oceny ofert.

Pytanie nr 25

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ Formularz ofertowy, punkt 11

11.W przypadku wyboru oferty za ofertę najkorzystniejszą:

Osoba do kontaktów w sprawie realizacji umowy:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie działu lub stanowiska osoby wyznaczonej do kontaktów w sprawie realizacji umowy. Prośbę motywujemy faktem, iż w związku z stanem epidemicznym pracujemy w również trybie pracy zdalnej i będzie to obecnie utrudnione, aby wyznaczyć jedną osobę odpowiedzialną za realizację umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26

Część nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne w rozmiarach od 1 do 6, posiadającą mankiet zapewniający precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika, kodowane kolorami dla łatwego wyboru, opakowanie foliowe zgrzewane, posiadające nacięcie pozwalające na łatwe i komfortowe otwarcie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27

Część nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby maseczka posiadała wewnętrzne ożebrowanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Część nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy

z karbowanymi rurami rozciągliwymi maksymalnie do 180 cm, z dodatkową gałąź o długości 120 cm, pakowany w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29

Część nr 2, pozycja nr – Czy zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy z karbowanymi rurami rozciągliwymi maksymalnie do 180 cm, z dodatkową gałąź o długości 120 cm, pakowany w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

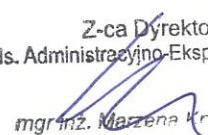
Pytanie nr 30

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.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Małgorzata Krupańska

Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke +48 61 850 62 295, karolina.prentke@szoz.pl, zampub@szoz.pl

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu
ul. Bolesława Kryświckiego 7/8
61-825 Poznań