



Poznań, 12.07.2023 r.

ADZP-381-59/23

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

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ oraz zawiadomienie o dokonanej zmianie SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego w przedmiocie: **"Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych"** – znak sprawy **ADZP-381-59/23**.

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1: Czy zamawiający dopuści/ i lub wydzieli z części nr 10:

Poz. 1.

System do przezpochwowej naprawy przedniego defektu dna miednicy składający się z: siatki do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, plastyka całościowa, jednoczesna naprawa przedniej ściany i tylnej, siatka z polipropylenu monofilamentowego, implant o anatomicznym kształcie, z 6 ramionami, dł. ramion od 18-21 cm z każdej strony, wymiar korpusu: szer. 4-6 cm x wysokość 9,1 cm; specyfikacja techniczna: grubość siatki 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm?

Lub

System do przezpochwowej naprawy przedniego defektu dna miednicy składający się z: siatki do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, z polipropylenu monofilamentowego, implanty o anatomicznym kształcie, z czterema ramionami, każde w plastikowej osłonce, dł. ramion od 18,5-20 cm z każdej strony, do wyboru 4 rozmiary korpusu: o wysokości 5 cm lub 6 cm lub 7,5 cm lub 9 cm; specyfikacja techniczna: grubość siatki 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm?

Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2: Poz. 2.

System do przezpochwowej naprawy tylnego defektu dna miednicy składający się z: siatki do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, z polipropylenu monofilamentowego, implant o anatomicznym kształcie, z dwoma ramionami, każde w plastikowej osłonce, dł. ramion po 17,5 cm z każdej strony, siatka z dodatkową górną wypustką; wymiary siatki: szerokość 6,3 cm x 12 cm, wypustka o wymiarze: szerokość 6,3 cm x 4,0 cm; specyfikacja techniczna: grubość siatki 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm? Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3: Poz. 3.

System do dwustronnej fiksacji kikuta pochwy do więzadeł kolcowo krzyżowych składający się z : siatki do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet w kształcie litery C, z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm i szerokości 1,1 cm, grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, siatka zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m²; taśma w bezpiecznej plastikowej polietylenowej osłonce (mniejsza traumatyzacja, zachowanie sterylności), w środkowej części brak osłonki na odcinku ok. 1,5 cm, wyznaczenie środka, ułatwia pozycjonowanie, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy?

Lub

System do dwustronnej fiksacji kikuta pochwy do więzadeł kolcowo krzyżowych składający się z : siatki do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet w kształcie litery C, z polipropylenu monofilamentowego, o długości 50-55 cm, szerokości 0,8 cm, w środkowej części wypustka o szerokości 1,2 cm (wyznaczenie środka, ułatwia implantację), siatka o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², taśma o atraumatycznych, laserowo ciętych brzegach, bez osłonki? Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4: Poz. 4.

Wielorazowe 2 narzędzia do wyboru przez Zamawiającego do fiksacji szwów do więzadeł kolcowo krzyżowych, łuku ścięgnistego i okolic pęcherza bez kontroli wzroku. Długość 22 cm. Igła 1/2. Ø 6,5 cm. Otwór do przeciągnięcia nici 6 x 3 mm. Poręczna rękojeść. TOT; technika in-out i out-in?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5: Poz. 6.

Siatkę do fiksacji kikuta pochwy w procedurach laparoskopowych lub otwartych, składająca się z: Siatki do sakropeksji laparoskopowej i laparatomijnej o kształcie odwróconej litery Y, z polipropylenu monofilamentowego, o całkowitej długości ok. 180 mm, szerokości ramion ok. 25 mm, grubość siatki 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, porowatości 55-60%, gramatura 45 g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm?

Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6: Poz. 7.

Uniwersalną taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z dostępem przeżasłonowego, jak i nadłonowego. Taśma wykonana z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm i szerokości 1,1 cm, grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, taśma zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m²; taśma w bezpiecznej plastikowej polietylenowej osłonce (mniejsza traumatyzacja, zachowanie sterylności), w środkowej części brak osłonki na odcinku ok. 1,5 cm,

wyznaczenie środka, ułatwia pozycjonowanie, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy?

Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7: Poz. 8.

Uniwersalną taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z dostępem przezzasłonowego, jak i nadłonowego. Taśma wykonana z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm i szerokości 1,1 cm, grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, taśma zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m²; taśma w bezpiecznej plastikowej polietylenowej osłonce (mniejsza traumatyzacja, zachowanie sterylności), w środkowej części brak osłonki na odcinku ok. 1,5 cm, wyznaczenie środka, ułatwia pozycjonowanie, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy?

Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacji oraz efekt terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8: Poz. 9.

Prowadnica wielorazowa do nadłonowej implantacji taśmy o następujących parametrach: Długość 30 cm. Łukowato zagięta igła pod kątem 45°. Otwór do przeciągnięcia nici 6 x 3 mm. Poręczna rękojeść. Technika TVT?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9: Poz. 10.

Prowadnice wielorazowe do przezzasłonowej implantacji taśmy o następujących parametrach- - długość 22 cm. Igła 1/2. ø 6,5 cm. Otwór do przeciągnięcia nici 6 x 3 mm. Poręczna rękojeść. TOT; technika in-out i out-in?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10: Część nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dorosłych w rozmiarze 50mm. Różnica w rozmiarze 2mm nie powinna stanowić żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11: Część nr 3 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci okrągłej z języczkiem o średnicy 36mm (z języczkiem 42mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12: Projekt umowy – par. 2 ust. 4

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw w przypadku pakietu nr 3.

Odpowiedź: Dwa miejsca dostaw. Apteka szpitalna ul. A. Wrzoska 1, Poznań oraz Magazyn Leków ul. Jarochońskiego 18 w Poznaniu.

Pytanie nr 13: Projekt umowy – par. 3 ust. 4

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę.

W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wydłużenie terminu trwania umowy zależne jest od woli obydwu stron, gdyż wymaga aneksu do Umowy. Strony przy takim aneksie ustalają okres przedłużenia jej realizacji.

Pytanie nr 14: Zadanie nr 26

Czy Zamawiający w pozycji 7 wymaga sondy 6Fr o długości 75cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga sondy 6Fr o długości 75 cm. Wkradł się błąd pisarski. Dokonano stosownej modyfikacji.

Pytanie nr 15: pakiet 4 pozycja 1- Czy zamawiający dopuści zgłębnik gastrotostomiijny typu G-tube mocowany w żołądku za pomocą balonu. Wyposażony jest w 2 porty do podawania żywienia oraz port do napełniania balonu z oznaczeniem szerokości stomii i objętości wody jaką należy podać w celu wypełnienia balonu. Zewnętrzny talerzyk mocujący typu Secur- Lok posiada 6 otworów oraz 6 zgrubień dystansujących talerzyk od skóry, wykonany z silikonu co zapewnia pacjentowi komfort oraz ułatwia pielęgnację. Zgłębnik posiada nadrukowaną miarkę głębokości stomii. Dostępny w rozmiarach 14, 18. Długość całkowita zgłębnik 28 cm. Dopuszczenie wyżej opisanej pozycji pozwoli zwiększyć liczbę oferentów w postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 16: pakiet 4 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści zgłębnik jak w opisie przedmiotu zamówienia ale bez terminu koniecznej wymiany co 6 tyg – oferowany produkt nie posiada ograniczenia czasu umieszczenia zgłębnika w pacjencie (należy monitorować i ocenić stan) oraz w rozmiarach 8/109 cm, 10/109 cm, 12/109 cm? Ponadto zgłębnik jest żółtej konstrukcji, pokryty lubrykantem C-19 który reaguje z wodą i po zanurzeniu w niej ułatwia zakładanie. Dopuszczenie wyżej opisanej pozycji pozwoli zwiększyć liczbę oferentów w postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 17: zadania 15- Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce aktualnych wymogów SWZ sprzęt spełniający poniższe parametry:

Poz.1 rurki intubacyjne renomowanej firmy Rüsch wg opisu: przeźroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV bez mankieta ustno-nosowa z otworem Murphy, z częściowo osadzonym łącznikiem 15, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik w postaci czarnej całej końcówki ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Z 2 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Poz. 2 rurki intubacyjne renomowanej firmy Rüsch wg opisu: przeźroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankiem ustno-nosowa z otworem Murphy, z częściowo osadzonym łącznikiem 15, zawór do strzykawek luer i luer-lock, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy w postaci grubego oringu, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Mankiet ma kształt barylkatowy. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Poz. 3 Rurka ustno – gardłowa Rusch dla dorosłych sterylna, wykonana z polietylenu, gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, zabezpieczona przed wypadaniem, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. Rozmiar zgodne z ISO. Rozmiar 3 = ISO8. Rozmiar 2=ISO 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Poz. 4 Rurka ustno – gardłowa Rusch dla dzieci sterylna, wykonana z polietylenu, gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, zabezpieczona przed wypadaniem, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. Rozmiar zgodne z ISO. Rozmiar 1 = ISO6. Rozmiar 2=ISO 7. Rozmiar 0 = ISO5. Rozmiar 00 = ISO4.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Poz. 5 rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüsch wg opisu: zbrojona, z prowadnicą w środku, wstępnie wyprofilowana rurka intubacyjna zagięta, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym niskociśnieniowym mankietem. Ustno- nosowa Trwale połączony z rurką biały łącznik, niebieski balon kontrolny, zawór do strzykawek luer i luer-lock, widoczna w RTG, skalowana, sterylna, jednorazowa. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 18: Zamówienie częściowe nr 4

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zgłębników bez otworów bocznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie zgłębników z trzema bocznymi otworami na końcu dalszym, kontrastujących w RTG całą powierzchnią.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 19:

Zamówienie częściowe nr 6

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, powleczenie w kolorze szarym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie kleszczy zęby szczura o rozwarciu 7 mm, aligator o rozwarciu 8 mm i aligator z zębem szczura o rozwarciu 8 mm, wszystkie wersje obrotowe, średnica narzędzi 2,4 mm, powleczenie PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 3,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 5 i 6 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 45 mm, średnica osłonki 2,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie pętli z siatką o otwarciu 25 mm i długości 45 mm oraz o otwarciu 40 mm i długości 65 mm, średnica narzędzia 2,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie zestawów zawierających 6 opasek.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy włosa 5 mm i 12 mm, długość narzędzia 255 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaoferowanie gąbek o długości 90 mm – 125 mm, średnica 50 – 55 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisami SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuję, że w związku z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 poz.1710 z późn. zm.), dokonuje modyfikacji następujących załączników:

- **Nr 2 do SWZ, któremu nadał nazwę: Zał_2_do SWZ-formularz cenowy-_Zmiana.**

Z poważaniem

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

/ - / Marek Dakowski

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, tel. +48 61 61 62 559, katarzyna.krolska@szoz.pl, zampub@szoz.pl