

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: tryb podstawowy nr TP.382.095.2021 BS – sprzęt medyczny jednorazowego użytku

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 5 poz. 13

„Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszka do leków za opakowanie zawierające 75 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem do 4000 pełnych opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 9 poz. 2

„Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie wyceny za opakowanie handlowe zawierające 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań i ich wielokrotności?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 9 poz. 3

„Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie wyceny za opakowanie handlowe zawierające 6 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań i ich wielokrotności?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 1 poz. 4-7

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą tzn. 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 1 poz. 4-7

„Czy Zamawiający wymaga strzykawek z kontrastującym tłokiem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1 poz. 7

„Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 1 poz. 8-10

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki z cylindrem z polipropylenu i tłokiem z polietylenu zakończonym bezłateksową gumką?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 1 poz. 8-10

„Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą 5-6 ml, 10-12, 20-22 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 1 poz. 8-12

„Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu i utworzenie osobnego pakietu ze strzykawkami do pomp infuzyjnych. Podział pozwoli uzyskać Państwu większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert przetargowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do oddzielnej części.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 1 poz. 13

„Czy Zamawiający wymaga strzykawki z dwoma dodatkowymi reduktorami Luer?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 1 poz. 14/16

„Proszę o dopuszczenie przyrządu: Przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości min. 55 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS niewzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny – długość drenu 150 cm. (w poz. 16 przyrząd bursztynowy).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 1 poz. 15

„Proszę o dopuszczenie przyrządu z komora kroplową wykonaną z medycznego PVC.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 1 poz. 15

„Proszę o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowej opaski lub gumki stabilizującej dren.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2

„Proszę o odstąpienie od wymogu kodu kolorów na op. jednostkowym. Kolor konektora jest bardzo dobrze widoczny przez część foliową jednostkowego opakowania igły, rozmiar wyraźnie zaznaczony na opakowaniu jednostkowym. Proszę o dopuszczenie igieł z kolorem op. zbiorczego w kolorze konektora.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza igły do iniekcji bez kodu kolorów na op. jednostkowym.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 6 poz. 2

„Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu i utworzenie osobnego pakietu z opatrunkiem dziecięcym Podział pozwoli uzyskać Państwu większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert przetargowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 6 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie opatrunku z wycięciem w kształcie literki „U”. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 6 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie opatrunku w opakowaniu papier-papier. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 6 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 6 cm x 8 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z teflonu FEP.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 7, poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul z 2 paskami widocznymi w RTG o powierzchni zajmującej tyle co 4 paski RTG.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 7, poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli z filtrem hydrofobowym, który pełni te samą funkcję co zastawka antyzwrotna.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 7, poz. 1 poz.

„Co zamawiający ma na myśli pisząc „foliowy mankieta”? Proszę o odstąpienie od tego wymogu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od tego wymogu (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 8 poz. 3

„Proszę o dopuszczenie kranika wyłącznie z optycznym indykatozem pozycji otwarty-zamknięty, bez wyczuwalnego. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 2,1m, spełniający pozostałe wymogi SWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 4 poz. 9

„Czy Zamawiający dopuści sterylny dren o średnicy zewnętrznej ok. 0,7cm i wewnętrznej ok. 0,5cm i długości 2,1 m?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 6 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu jednostkowym papier-papier, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 6 poz. 1 i 2

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 6 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny do zabezpieczania kaniul obwodowych, wykonany z hydrofobowej włókniny z kolorowym dziecięcym nadrukiem na całej powierzchni, z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający mini wkład chłonny powleczony siateczką z polietylenu, nacięcie na port pionowy oraz dodatkową podkładkę włókninową pod skrzydełka kaniuli. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie papier-papier. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Obrazkowa instrukcja użycia na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym. rozmiar 7,6 cm x 5,1 cm.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 6 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, z trójstopniowym systemem aplikacji, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym. Bez motywu dziecięcego. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 5,8 cm x 8 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 6 poz.2

„Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty wykonany w całości z folii PU do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Bez motywu dziecięcego. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna rozmiar 6 cm x 7 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 6 poz. 2

„Czy Zamawiający, w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania, zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenu do odsysania pola operacyjnego o długości 2,1m?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 5 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne mikrobiologicznie czyste?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 5 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne niesterylne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 5 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'90szt., z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 5 poz. 14

„Czy Zamawiający dopuści wycenę szpatulek pakowanych indywidualnie w opakowaniu handlowym a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o parametrach:

ZASTOSOWANIE:

do kaniulacji naczyń dożylnych, obwodowych w celu:

- wielokrotnej iniekcji leków dożylnych
- dożylnej infuzji roztworów oraz żywienia pozajelitowego nadającego się do podania do żył obwodowych
- utrzymania nawodnienia pacjenta i/lub zmniejszenia odwodnienia w przypadku, gdy pacjent nie jest w stanie przyjmować doustnie odpowiedniej ilości płynów
- transfuzji krwi oraz preparatów krwiopochodnych
- zapewnienia dostępu naczyniowego w przypadku konieczności szybkiego podania leków, szczególnie podczas zabiegów diagnostycznych oraz leczniczych



WŁAŚCIWOŚCI:

- posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka – twarde blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23	50 sztuk
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 sztuk
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61	50 sztuk
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100	50 sztuk
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142	50 sztuk
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200	50 sztuk
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 sztuk

?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 8 poz. II.1

„Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z optycznym indykátorem pozycji otwarty/zamknięty?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39

„W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy napomnieć, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.”

75-581 Koszalin
ul. Chałubińskiego 7

centrala: 94 34 88 400

BDO 000008455

www.swk.med.pl
e-mail:szpital@swk.med.pl

NIP 6691044410
REGON 330006292-00036

KRS 0000006505
Sąd Rejonowy w Koszalinie
IX Wydział Gospodarczy KRS

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z §8 ust. 1 projektu umowy „Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad”.

PYTANIE NR 40

„Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie potwierdza.

PYTANIE NR 41

„Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 42

„Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 4 poz. 1 dren do odsysania pola operacyjnego jednorazowego użytku – 2,1m – standard?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 5, poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 5 poz. 8 opaski do identyfikacji noworodków niesterylne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 5, poz. 11

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 5 poz. 11 stazy (opaski uciskowe) automatyczne wielorazowego użytku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 5 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 5 poz. 13 kieliszki do leków jednorazowego użytku pakowane w opakowanie a'80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania i podaniem ceny jednostkowej netto za 1 op. a'80 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 7 poz.

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 7 poz. 1 kaniule typu bezpiecznego

- ze skrzydełkami,
- z portem iniekcyjnym do podawania bolusów,
- ze standardowym koreczkiem typu do zamykania portu iniekcyjnego z zabezpieczeniem przed samoczynnym otwarciem portu,
- wykonaną z poliuretanu, (bez lateksu, bez PVC),
- kontrastująca w promieniach Rtg (min. 2 wtopione paski kontrastujące),
- z zastawką antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia,

- igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrząsk zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu,
- zabezpieczenie w postaci osłonki wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły,
- pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę,
- widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym
- sterylna,
- opakowanie zabezpieczające przed przypadkowym uszkodzeniem
- dostępne w rozmiarach 14Gx45mm, 16Gx45mm, 17Gx45mm, 18Gx45mm, 20Gx33mm, 22Gx25mm, 24Gx19mm?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 1 poz. 17

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 1 poz. 17 koreczki do strzykawek i wenflonów – dwustronne, pakowane w opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania i podaniem ceny jednostkowej netto za 1 op. a'100 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 1 poz. 11-12

„Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 1 poz. 17

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

„Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 1 poz. 3, 8-10

„Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą odpowiednio do pozycji:

Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml

Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml

Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

„Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

„Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 1 poz. 14-16

„Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 1 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 5 poz. 6, 8

„Czy zamawiający dopuści produkt niesterylny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 5 poz. 13

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 5 poz. 8-9, 20

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 2 poz.1-8

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnie ze standardem SUS 304 równoważnym do AISI 304, co zapewnia ostrość igieł i wysoki wskaźnik penetracji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane igły.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 7 poz.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych wykonanych z biokompatybilnego PTFE, widocznych w RTG, wyposażonych w filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi w momencie wkłucia, z mechanizmem zabezpieczającym przed ekspozycją na krew w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach w kolorze kodującym rozmiar kaniuli, bez dodatkowego mankietu na całej długości igły. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania foliowego mankietu zabezpieczającego przed ryzykiem zachlapania na całej długości igły (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 66: dotyczy SWZ

„Prosimy o dodanie do SWZ zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019:

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w dziale V ust. 3 SWZ zamieścił informację o możliwości uzupełnienia brakujących przedmiotowych środków dowodowych.

PYTANIE NR 67: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 68: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego w pakiecie 1, pozycja 1 o dopuszczenie opakowania strzykawek pakowanych po 120 szt.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 1 poz. 2

„Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 1, pozycja 2 oczekuje strzykawki 3 częściowej o pojemności 1 ml, skala 0,01 ml .

Mała przestrzeń martwa na poziomie: minimum 0,021ml, maximum 0,035ml . Wykonana w całości z polipropylenu. Końcówka luer slip. Cylinder silikonowany dla płynnego przesuwu tłoka. Opakowanie 100szt..”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje strzykawki jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowaną strzykawkę.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 1 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego w pakiecie 1, pozycja 3 o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o pojemności 3 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy załącznika nr 2, części nr 1 pkt. 5

„Czy pod pojęciem kompatybilne Zamawiający rozumie strzykawki wpisane w menu pompy Braun, Askor, Terumo i Medima ?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 1 poz. 11, 12

„Czy w pakiecie 1, pozycja 11, 12 strzykawki do pomp mają być skalowane co 1 ml do pełnej objętości tj. do 60 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza takie strzykawki.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 1 poz. 11, 12

„Czy w pakiecie 1, pozycja 11,12 strzykawki do pomp mają być wpisane do menu pomp Braun, Askor, Terumo, Medima?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 1 poz. 13

„Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1, pozycja 13 strzykawki 100 ml typu Żaneta z jednostronną skalą pomiarową.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 1 poz. 14

„Prosimy Zamawiającego w pakiecie 1, pozycja 14 o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu - bez kieszeni na kolec, bez PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi, oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 1 poz. 15

„Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia. Komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min. z filtrem 200 µm, długość min.90mm. Spike ABS - igła ścięta jednostronnie/lancet Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm. Objętość wypełnienia drenu 14 ml średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, opakowanie papier / folia, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 100 sztuk.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 1 poz. 16

„Czy Zamawiający dopuści alternatywny zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy, z precyzyjnym zaciskiem rolkowym z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny . Spike ABS - igła ścięta jednostronnie/lancet Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia, długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml. Złącze luer lock obrotowe dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym, sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, opakowanie papier/folia, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 100 sztuk?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty 3 opublikowanych badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność poliuretanu zmniejszającego ryzyko zakrzepowego zapalenia żył w stosunku do innych materiałów?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 7, załącznik nr 2, pkt. 1

„Czy Zamawiający w pakiecie 7 pod pojęciem mechanizmu zabezpieczającego przed przypadkowym zakłuciem i ekspozycją na krew oczekuje zabezpieczenia igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 7, załącznik nr 2, pkt. 1

„Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania foliowego mankietu zabezpieczającego przed ryzykiem zachłapania na całej długości igły.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania foliowego mankietu zabezpieczającego przed ryzykiem zachłapania na całej długości igły (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 8 poz. 3

„Czy w pozycji 3 oferowany kranik powinien posiadać objętość wypełnienia 0,22 ml, oraz kolorowe znaczniki linii czerwony i niebieski zapakowane wraz z kranikiem?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowany kranik.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 8 poz. 1-3

„Czy w pakiecie 8, pozycja 1-3 kraniki mają być wykonane z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczu i leków silnie działających?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane kraniki.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 8 poz. 1-3

„Czy oferowane kraniki w pozycji 1-3 mają posiadać białe trójramienne pokrętło z oznaczeniem kierunków przepływu oraz optycznym i wyczuwalnym wskaźnikiem pozycji otwartej i zamkniętej?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane kraniki.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 8 poz. 1-3

„Prosimy Zamawiającego w pakiecie 8, pozycji 1-3 o dopuszczenie kraników o średnicy wewnętrznej drenu 2,6 mm.”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych