

Koszalin, 19.12.2024 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Postępowania w trybie podstawowym nr TP.382.121.2024 MB – sprzęt medyczny jednorazowego użytku (strzykawki, igły, dreny, kaniule)

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1, poz. 5, 6, 7:

„W związku z niejednoznacznie udzielonymi odpowiedziami na pytania prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zarówno strzykawki z pozycji 5 (5ml, 10ml, 20ml) jak i strzykawki z pozycji 6 i 7 (50/60ml biała i bursztynowa) mają być wymienione w instrukcji użycia pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu Zamawiającego Kwapisz, Braun, Ascor, Terumo, Medima?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z udzieloną w dniu 18.12.2024 r. odpowiedzią „Tak” Zamawiający potwierdza, że pod „pojęciem strzykawki kompatybilne z pompami Kwapisz, Braun, Askor, Terumo, Medima” rozumie strzykawki wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 1, pkt. II, poz. 8 :

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed, komora kroplowa wykonana z polimeru innego niż PP - również bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza typu stożek wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne – długość drenu 150 cm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1, pkt. II, poz. 8 :

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed, komora kroplowa wykonana z polimeru innego niż PP - również bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne – długość drenu 150cm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 1, pkt. II poz. 9:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych bursztynowych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed, komora kroplowa wykonana z polimeru innego niż PP - również bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza typu stożek wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne – długość drenu 150 cm.”

ODPOWIEDŹ:
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 1, pkt III poz. 10:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi firmy Margomed w całość bez zawartości szkodliwych ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym).”

ODPOWIEDŹ:
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1, pkt. II, poz. 8, 9 oraz pkt. III poz. 10:

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu ułatwienia obsługi procesu logistycznego i gospodarki magazynowej Zamawiający będzie oczekiwał, aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI)?”

ODPOWIEDŹ:
Zgodnie z udzieloną w dniu 18.12.2024 r. odpowiedzią Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 7: dotyczy odpowiedzi na pytanie nr 20:

„Prosimy Zamawiającego o ponowne weryfikację udzielonej odpowiedzi na pytanie nr 20 w którym Zamawiający dopuszcza przyrząd, którego komora jednocześnie wykonana jest z PP oraz z przezroczystego PCV.”

ODPOWIEDŹ:
Zgodnie z udzieloną w dniu 18.12.2024 r. odpowiedzią Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy odpowiedzi na pytanie nr 43, 62:

„W związku z tym, że Zamawiający w opisie SWZ wymagał przyrządów o długości komory min. 60 mm (w części przezroczystej) oraz jednocześnie raz nie dopuścił, a raz dopuścił w poniższych odpowiedziach na pytania komorę krótszą, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy wymaga komory o długości min. 60mm w części przezroczystej jak wymagał w pierwotnym opisie SWZ.”

ODPOWIEDŹ:
Zgodnie z udzielonymi w dniu 18.12.2024 r. odpowiedziami Zamawiający dopuszcza przyrząd z komorą (kropłową) o długości 55 mm w części przezroczystej, pozostałe wymagania jak w SWZ.

UWAGA

Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania bez zachowania terminu określonego w art. 284 ustawy Pzp oraz bez przedłużenia terminu składania ofert, gdyż pytania wpłynęły po upływie terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ.

Z-CA DYREKTORA
ds. Techniczno-Administracyjnych
mgr inż. Marcin Podleśny
SZPITAL WOJEWODZKI
Im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie