

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Poznań, 02.11.2021r.

Wykonawcy zainteresowani postępowaniem / strona internetowa prowadzonego postępowania

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego** Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dot. ww. postępowania.

W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

Dotyczy SWZ

Pytanie 1:

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 nadmienić, 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 Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje weryfikacji warunków magazynowania i transportu.

Pytanie 2:

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 ?

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa warunków przechowywania i transportu.

Pytanie 3:

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 przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury.

Pytanie 4:

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:

Zamawiający nie określa warunków transportu.

Dotyczy Projektu Umowy

Pytanie 5:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar

umownych:

- 1) w wysokości 1 % wartości **brutto** niezrealizowanej części umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie zamówionej partii towaru, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy**

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów umowy

Pytanie 6 :

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

W § 3 ust. 8 Projektu umowy istnieje odpowiedni zapis.

Część 1: Sprzęt medyczny jednokrotnego użytku

Pytanie 7:

Część 1, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną, która 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, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, sterylizowana tlenkiem etylenu

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo opisał przedmiot zamówienia w załączniku 1.1 do SWZ. Oczekuje złożenia oferty zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 8:

Dotyczy zad. 1 poz. 2 : Czy Zamawiający dopuści kaniule producenta B.Braun o poniższym opisie: Kaniule bezpieczne z 4 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci metalowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika.

Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli , sterylizowane EO. Rozmiary:

24G 0,7x19mm przepływ 22ml/min

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min

20G 1,1x25mm przepływ 65ml/min

18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min

18G 1,3x33mm przepływ 103ml/min

17G 1,5x45mm przepływ 128ml/min

16G 1,7x50mm przepływ 196ml/min

14G 2,2x50mm przepływ 343ml/min

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo opisał przedmiot zamówienia w załączniku 1.1 do SWZ. Oczekuje złożenia oferty zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 9:

Dotyczy zad. 1 poz. 2 : Czy Zamawiający dopuści kaniule producenta Medikit o poniższym opisie: Bezpieczna kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna

| Rozmiary: | Kolor | Rozmiar (mm.) | Długość (mm.) | Przepływ (ml./min.) |
|----------------|--------------|---------------|---------------|---------------------|
| Rozmiar | | | | |
| Gauge | | | | |
| 14 | pomarańczowy | 2.1 | 45 | 300 |
| 16 | szary | 1.8 | 45 | 200 |
| 17 | biały | 1.5 | 45 | 140 |
| 18 | zielony | 1.3 | 45 | 90 |
| 20 | różowy | 1.1 | 33 | 61 |
| 22 | niebieski | 0.9 | 25 | 36 |
| 24 | żółty | 0.7 | 19 | 15 |

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo opisał przedmiot zamówienia w załączniku 1.1 do SWZ. Oczekuje złożenia oferty zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 10:

Część 1, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową:

- a) 20ml, czarna skala co 1ml, w opakowaniu a'5s0szt.?
- b) 10ml, czarna skala co 0,5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 11:

Dotyczy zad. 1 poz. 4 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. 100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12:

Dotyczy zad. 1 poz. 4 : Czy Zamawiający dopuści strzykawki o poniższym opisie producenta Margomed:

Strzykawka dwuczęściowa, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę pomiarową, posiada podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna.

Pojemność:

2ml – skala do 3ml

5ml – skala do 6ml

10ml – skala do 12ml

20ml – skala do 24ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13:

Dotyczy zad. 1 poz. 4 : Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki oraz informację o braku ftalanów na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby strzykawki posiadały kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki oraz informację o braku ftalanów na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 14:

Część 1, poz. 5 - 6,8,: Czy zamawiający wydzieli poz.5-6,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15:

Część 1,poz. 5: Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16:

Część 1, poz. 8:Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą 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:

Zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłęczami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 17:

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18:

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19:

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Sukcesywnie dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 22:

Część 1, poz. 1012: czy zamawiający dopuści dren o dl. 200 cm?

czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23:

Część 1, poz. 12: Czy zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24:

Dotyczy zad. 1 poz. 8 : Czy Zamawiający dopuści przyrząd o poniższym opisie producenta Margomed: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa bez PVC o długości min. 50mm w części przezroczystej, bez dodatkowych skrzydełek dociskowych, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, dren 150 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25:

Dotyczy zad. 1 poz. 10, 11, 12 : Czy Zamawiający dopuści maski posiadające dren o przekroju gwiazdkowym z sześcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26:

Część 1, pozycje 11 – 12: Czy Zamawiający dopuści maski w opakowaniach folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłęczami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 27:

Dotyczy zad. 1 poz. 12 : Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem o pojemności 6ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28:

Dotyczy zad. 1 poz. 17a : Czy Zamawiający dopuści elektrodę o rozmiarze 36x48mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29:

Część 1, pozycja 17a: Czy Zamawiający dopuści elektrodę dla dorosłych w rozmiarze 45 x 43mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30:

Dotyczy zad. 1 poz. 17b : Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31:

Część 1, pozycja 17b: Czy Zamawiający dopuści elektrodę dla noworodków o średnicy 25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza elektrodę dla noworodków o średnicy 25 mm.

Pytanie 32:

Dotyczy zad. 1 poz. 18 : Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuc mostka 14G z regulowaną długością igły? Długość minimalna to 55mm a maksymalna 95mm

Odpowiedź:

Zamawiający wnioskuje, na podstawie opisu, że Wykonawca miał na myśli igłę Część 1 poz. 3 : Igła do nakłucia klatki piersiowej w celu odbarczania odmy prężnej. Produkt sterylny. Pakowana pojedynczo. Rozmiar 14GA(2,1 x 83 mm)

Zamawiający nie dopuszcza igły zaproponowanej przez Wykonawcę

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 33:

Dotyczy zad. 1 poz. 18: Zwracamy się z prośbą o podanie nazwy respiratora?

Odpowiedź:

Medumat Standard A na Life Base Mini II.

Pytanie 34:

Dotyczy zad. 1 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści rurki z rozmiarem kodowanym kolorystycznie na rurce oraz liczbowo na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 35:

Dotyczy zad. 1 poz. 23: Czy Zamawiający dopuści prowadnice pokryte przezroczystym PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36:

Dotyczy zad. 1 poz. 26: Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości do 400mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37:

Dotyczy zad. 1 poz. 26 : Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakiś cewników oczekuje Zamawiający? Z opisu wychodzi, że cewniki mają być z zagiętą końcówką (czyli cewnik Foley w końcówką Tiemann) a na wstępie opisu Zamawiający zaznacza iż foleye mają być proste, bez końcówki Tiemann

Odpowiedź:

W opis przedmiotu zamówienia doszło do omyłki. Zamawiający wymaga zaoferowania cewników Foley'a z balonem, prosty (bez końcówki Tiemana).

Pytanie 38:

Dotyczy zad. 1 poz. 27 : Czy Zamawiający dopuści cewniki z rozmiarem kodowanym kolorystycznie na konektorze oraz nazwa producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 39:

Dotyczy zad. 1 poz. 40 : Czy Zamawiający dopuści cewniki posiadające dren o przekroju gwiazdkowym z sześcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Część 2: Ochrona osobista, prześcieradła, koce, poszwy

Pytanie 40:

Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści prześcieradło celulozowe laminowane folią, wzmocnione 8 lub 48 nitami w rozmiarze 80x210cm o chłonności min. 140 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41:

Część 2, pozycja 3a-b: Czy Zamawiający dopuści koc, którego warstwa zewnętrzna wykonana jest z włókniny o gramaturze 25 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42:

Część 2, pozycja 3a: Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 43:

Część 2, pozycja 3a: Czy Zamawiający dopuści koc, którego warstwa wewnętrzna jest wykonana z poliestru o gramaturze 80 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywnie dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 44:

Część 2, pozycja 3b: Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x120cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45:

Część 2, pozycja 3b: Czy Zamawiający dopuści koc, którego warstwa wewnętrzna jest wykonana z poliestru o gramaturze 63 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46:

Część 2, pozycja 3a-b: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 13795:2011? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 47:

Część 2, poz. 4,7: Czy zamawiający wydzieli poz.4,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48:

Część 2, poz. 4: Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49:

Część 2, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści spodnie z włókniny SMS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 50:

Część 2, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m² w rozmiarze uniwersalnym (60cm x 130cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na spodenki wykonane z włókniny polipropylenowej ale w rozmiarze L-XL

Część 3: Opatrunki, przylepce

Pytanie 51:

Część 3, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'5kg z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52:

Część 3, poz. 2-4: Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniołają się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53:

Część 3, poz. 2-4,7-8,11-16,22,24: Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,7-8,11-16,22,24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Sukcesywnie dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 54:

Część 3, pozycja 21: Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55:

Część 3, pozycja 23: Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne poporodowe z warstwą klejącą, pakowane po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56:

Część 3, pozycja 23: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'20szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 4: Sprzęt pomocniczy

Pytanie 57:

Pakiet 4, poz. 8: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8 z pakietu 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie 58:

Część 4, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 59:

Część 4, poz. 14: Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 60:

Część 4, poz. 14-16: Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61:

Część 4, poz. 2-3,7,9-10,13,17-21: Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3,7,9-10,13,17-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 5: Filtry elektrostatyczne

Pytanie 62:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego o korzystniejszych dla Zamawiającego parametrach :

- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Masa 21 g
- Przestrzeń martwa 33 ml
- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml - Zastosowanie dorośli i dzieci
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- port luer
- produkt jednorazowy
- pakowany pojedynczo z widoczną datą ważności

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

- bezlateksowy

- mikrobiologicznie czysty

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 63:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z oznaczeniem nazwy i pojemności oddechowej na filtrze”?

W przypadku negatywnej odpowiedzi, wnosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż konstrukcja SWIZ w tym zakresie (wyjątkowo szczegółowy opis nie mający jakiegokolwiek uzasadnienia klinicznego poza wskazaniem konkretnego produktu) powoduje, że udział innych podmiotów w niniejszym postępowaniu jest ograniczony do jednego wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu oznaczenia nazwy i pojemności oddechowej na filtrze. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz zgodne z treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 64:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania filtrów wiodącego producenta o masie max 24g i przestrzeni martwej max 40ml. Pozostałe zgodnie z swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 65:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtr oddechowy elektrostatyczny o skuteczności >99,9% z portem luer lock, waga 19g, przestrzeń martwa 34ml objętość oddechowa >100ml, łącznik 22F-22M/15F przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66:

Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny przeznaczony dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, złącza 22mmM-15mmM/22mmF bez oznaczenia nazwy i pojemności oddechowej na filtrze, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 67:

Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny przeznaczony dla objętości oddechowej 150-1200 ml, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23g, bez oznaczenia nazwy i pojemności oddechowej na filtrze, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 68:

Część nr 5, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej w zakresie 150-1500ml, o martwej przestrzeni 35ml, wadze 22g, z oznaczeniem nazwy na filtrze, produkt sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 6: Sprzęt medyczny wielokrotnego użytku

Pytanie 69:

Część nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści nożyczki ratownicze o długości 19cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 70:

Część nr 6, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści rękojeść o średnicy 28mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 7: Zestaw do wkłucia centralnego żylnego

Pytanie 71:

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm (do wyboru przez Zamawiającego) w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 10: Kołnierze ortopedyczne

Pytanie 72:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie doskonałej jakości kołnierza szyjnego z tworzywa sztucznego, wyścielonego po stronie wewnętrznej pianką zwiększającą komfort pacjenta, wodoodporny z możliwością regulacji rozmiaru. Bez regulacji podparcia potylicy (regulacja tego typu nie jest wymagana w przypadku kołnierzy stosowanych w ratownictwie medycznym). Precyzyjna - szesnastostopniowa regulacja podparcia żuchwy. W przedniej części dwa obszerne otwory umożliwiające kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Możliwość dezynfekcji. Konstrukcja jednoczęściowa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 73:

Część nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny z czterostopniową regulacją oparcia potylicy oraz czterostopniową regulacją rozmiaru żuchwy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 11: Uchwyt do stabilizacji rurki intubacyjnej

Pytanie 74:

Część nr 11, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści produkt mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przyłeciami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Pytanie 75:

1. W Części nr 5, poz. 1 Zamawiający wymaga:

Załącznik nr 1.5 Filtry elektrostatyczne - Część nr 5

| Lp. | Opis asortymentu | Jednostka miary | Ilość | Nazwa Producenta/model | Cena jednostkowa netto |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|--------|------------------------|------------------------|
| 1 | Filtr oddechowy elektrostatyczny o skuteczności min.99,99% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, z portem luer, przestrzeni martwej 60 ml i wadze 28g, minimalna objętość oddechowa większa od 200 ml, łącznik 22F/15M-22M/15F z oznaczeniem nazwy i pojemności oddechowej na filtrze. Produkt jednorazowy, bezłateksowy, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo z widoczną datą ważności | szt. | 10 000 | | |

Czy Zamawiający w Części nr 5, poz. 1 odstąpi od wymogu

„z oznaczeniem nazwy i pojemności oddechowej na filtrze” i dopuści filtr oddechowy z oznaczeniem nazwy bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym oraz pojemności oddechowej potwierdzonej ulotką produktową poświadczoną przez producenta, bądź importera umocowanego prawnie przez producenta do potwierdzania ulotek/kart katalogowych?

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm. Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jedno- i wielokrotnego użytku, opatrunków wraz z przylepcami oraz sprzętu pomocniczego

Znak sprawy: DZP-AS-TP.011.2021

Zamawiający zgodnie z ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO . Prosimy o potwierdzenie (dotyczy pozostałych przytoczonych opisów) , że Zamawiający przez produkt równoważny rozumie rozwiązanie spełniające określone funkcjonalności a nie proces technologiczny zgodnie z przytoczonymi wyrokami KIO.

Jednocześnie nadmieniamy, że podobną sytuację miała nasza druga firma w postępowaniu na „Dostawa jednorazowych i wielorazowych wyrobów medycznych - 33 zadania dla SPWSZ w Szczecinie”, znak postępowania EP/220/80/2020.

Opis przedmiotu zamówienia był literalnie przygotowany pod jednego wykonawcę. Analiza oferty i interpretacja zapisu dot. produktu równoważnego przez Zamawiającego była błędna. Sprawa została skierowana do KIO.

KIO w wyroku z dnia 26.03.2021 nr sprawy KIO 474/21 jednoznacznie orzekło, że oferta złożona przez naszą firmę była zgodna z interpretacją oraz definicją produktu równoważnego opisanego przez Zamawiającego w siwz oraz właściwym artykułem w ustawie PZP W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu oznaczenia nazwy i pojemności oddechowej na filtrze. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz zgodne z treścią odpowiedzi na zadane pytania.