

Milicz, dn. 02.07.2021 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP4/2021

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o. o., w Miliczu**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1:

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzezonego zapytania ofertowego, czy jednym z wymogów w rzezonym postępowaniu jest to aby dopuszczone zostały tylko **paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych? Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 2:

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu ofertowym na paski w **pakiecie 59** do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ lub sami wytwórcy wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA nie OEM zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada

za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 3:

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **pakiecie 59** w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 4:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 59 oraz w pakiecie 65 aby paski pakowane były po 50 sztuk w opakowaniu a ilość w tych pakietach dotyczy pełnych opakowań pasków – 1 opakowanie – 50 sztuk pasków?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 5:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 59 w przedmiotowym postępowaniu.

W placówkach służby zdrowia w Polsce obowiązują przepisy BHP i normy dotyczące oświetlenia miejsc pracy. Norma PN-EN 12464-1:2012 Oświetlenie miejsc pracy we wnętrzach – opisuje minimalne wymagania dotyczące światła sztucznego w pomieszczeniach szpitalnych. Wysokie natężenia światła wymagane są we wszystkich pomieszczeniach, gdzie wykonywane są procedury medyczne (badanie, zabiegi, operacje), natomiast w poczekalniach, ciągach komunikacyjnych i innych pomieszczeniach natężenia te mogą być niższe. Warto przy tym zwrócić uwagę, że w jednostkach działających przez całą dobę wymagane jest oświetlenie nocne korytarzy (50lx na poziomie podłogi). Nie istnieje przewidziana przepisami prawa możliwość wykonywania pracy w szpitalach i placówkach medycznych w całkowitej ciemności albo w mroku uniemożliwiającym np. rozpoznawanie i prawidłowe użytkowanie urządzeń pomiarowych, czy też wykonywanie procedur medycznych (jak np. pobieranie krwi). Poniżej przytaczamy opisane w w/w normie minimalne wymagania dotyczące oświetlenia miejsc pracy w warunkach pracy placówek medycznych:

Rodzaj pomieszczenia	Śr. natężenie oświetlenia na powierzchni roboczej Em [lx]	Współcz. oślnienia UGR	Równomierność oświetlenia Uo	Współcz. oddawania barw Ra	Wymagania specyficzne
Korytarze w dzień	100	22	0,4	80	Na poziomie podłogi
Korytarze w nocy	50	22	0,4	80	Na poziomie podłogi
Korytarze w dzień	100	19	0,4	80	Na poziomie podłogi
Pokoje badań	1 000	19	0,7	90	Tc: 4000K do 5000K
Sala operacyjna	1 000	19	0,6	90	
Pole operacyjne	10 000 do 100 000				
Sala operacyjna	300	19	0,6	90	
OIOM – czuwanie	20	19	nie określono	90	
Stół do sekcji zwłok	5 000			90	Tc=>5000

Z kolei oświetlenie awaryjne szpitali i obiektów służby zdrowia opisane zostało w normie PN-EN 1838: 2013, która również wyklucza pracę takich placówek w całkowitej ciemności.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie zaoferowania w Pakiecie nr 59 pasków testowych do glukometrów bez podświetlanej szczeliny ułatwiającej umieszczanie paska testowego, gdyż jest to funkcja przeznaczona do wykonywania pomiaru przez użytkownika indywidualnego w półmroku. Zaznaczamy, że praca placówek medycznych, czy załóg takich placówek w ciemności, obejmująca pobieranie krwi różnych pacjentów i wykonywanie pomiarów glukometrem, stanowi zagrożenie epidemiologiczne zarówno dla personelu, jak i dla pacjentów ze względu na możliwość zabrudzenia krwią różnych elementów glukometru (i potencjalne przenoszenie zakażenia na innych pacjentów) jak i osoby pobierającej krew. Podobnie zagrożenie takie stwarzałoby wykonywanie tego rodzaju pracy przez osoby niedowidzące. Na marginesie należy dodać, że podświetlenie w każdym urządzeniu elektronicznym powoduje szybsze zużywanie baterii urządzenia i konieczność częstszej wymiany baterii – dotyczy to również glukometrów. Z uwagi na brak podstaw prawnych oraz faktycznych, uzasadniających wymóg, aby oferowane glukometry miały podświetlany ekran i szczelinę pomiarową, prosimy o usunięcie tego wymogu z SIWZ w przedmiotowym postępowaniu, gdyż wymóg ten ogranicza konkurencję i niepotrzebnie naraża Zamawiającego na dodatkowe koszty związane z eksploatacją glukometru.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 6:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 59 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaofertowane w Pakiecie nr 59 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 7:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 59 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 59 paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 8:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 65 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające interwencji medycznej (natomiast przy stężeniu <20mg/dl pacjent jest ma głębokie ilościowe zaburzenia świadomości, o ile wciąż żyje), Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 9:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 65 w przedmiotowym postępowaniu.

Z uwagi na dużą liczbę pasków testowych w pakiecie 65 i planowane zużycie pasków na poziomie >60 opakowań pasków testowych miesięcznie, prosimy o dopuszczenie pasków pakowanych w jednej fiolce cx 50 szt., gdyż taka liczba pasków zostanie zużyta przez Zamawiającego w okresie znacznie

krótszym niż 6 miesięcy. W naszej opinii nie istnieje uzasadniona potrzeba przetrzymywania otwartych opakowań pasków testowych przed ich zużyciem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 10:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 65 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy w Pakiecie nr 65 poz. 2 i 3 Zamawiający dopuści nakłuwacze o standardowej grubości igły 21G i głębokościach nakłucia wynoszących odpowiednio 1,8 i 2,4 mm? Prosimy o uwzględnienie, że głębokość nakłucia 1,5 mm może się okazać niewystarczająca do przekłucia skóry pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 11:

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika Dufour, trójdrożny, balon 30ml, wykonany z silikonu, o czasie stosowania dłuższym niż 29 dni, dostępny w rozmiarach: 18Ch-24Ch.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 12:

Pakiet 5

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania folii operacyjnej w rozmiarze: powierzchnia lepna 28 x 30 cm , powierzchnia całkowita 28 x 38,5 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 13:

Pakiet 5

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania folii operacyjnej w rozmiarze: powierzchnia lepna 40 x 42 cm , powierzchnia całkowita 40 x 50,5 cm. Reszta zgodnie z SWZ

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 14:

Pakiet 5

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania folii operacyjnej w rozmiarze: powierzchnia lepna 45 x 55 cm , powierzchnia całkowita 45 x 63,5 cm. Reszta zgodnie z SWZ

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 15:

Pakiet 5

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania:

Zestaw do zabiegów urologicznych. Skład: 1x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190cm z teksturowaną folią 50µ PE ze wzmocnieniem. 1x taśma przylepna z miękkiej włókniny Spunlance 9 x 50 cm; 2 x ręcznik chłonny celulozowy 20 x 30 cm z mikrościągą zapobiegającą rozlewaniu; 1 x serweta do zabiegów TUR 175/290 x 242 cm, ze zintegrowanymi długimi nogawicami minimum 330 cm z przylepnym otworem brzuszny $\varnothing 8$ cm, z otworem na pręcie $\varnothing 5$ cm, z osłoną na palec, z torbą na płyny minimum 95 x 55 cm +/- 5 cm z kształtką, z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance o długości 100 +/- 2 cm i dodatkowo z taśmą lepłą do fiksacji z fartuchem operatora. Serweta wykonana z jednorodnego, chłonnego, dwuwarstwowego laminatu, o gramaturze max 58g/m² pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy (pylenie $\leq 1,7 \log_{10}$). Odporność na przenikanie płynów powyżej 175 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro powyżej 145kPa. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN13795:1,2,3, pakowany podwójnie we włókninę i sterylnie w przezroczystą foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierającej: nr katalogowy, nr LOT, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 z kodem kreskowym. Sterylizacja z EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy następnie w karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 16:

Pakiet 15

Pozycja 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania igły typu motylek bez zabezpieczenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 17:

Pakiet 15

Pozycja 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły typu motylek z zabezpieczeniem, długość drenu 305 mm, rozmiary 0,6 i 0,8, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 18:

Pakiet 44

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 19:

Pakiet 52

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kompletny zestaw do cystostomii z poliuretanowym cewnikiem z końcem „J” 11Ch/Fr o długości 45 cm, jednodrożny z ośmioma otworami na pętli. Trokar 12Ch/Fr rozrywalny 12cm, silikonowa tulejka mocująca, zacisk Pakowane po 5 sztuk, sterylne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 20:

Pakiet 53

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F, odstępów pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 21:

Pakiet 53

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 22:

Pakiet 53

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 7F, odstępów pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 23:

Pakiet 53

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 8F oraz długości stentu 26, 28, 30 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 24:

Pakiet 53

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania o odstępach pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 25:

Pakiet 58 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 26:

Pakiet 58 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip,

współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 27:

Pakiet 61

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 28:

Pakiet 61

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika 6Ch, 8CH, 10Ch z rozszerzadłami dopasowanymi do rozmiaru cewnika. Z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 29:

Pakiet 61

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika od 6Ch do 9Ch z rozszerzadłami dopasowanymi do rozmiaru cewnika, prowadnica długości 800mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 30:

pakiet 2, poz.6-9

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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 31:

pakiet 2, poz.6-9

czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 32:

pakiet 2, poz. 14

czy zamawiający dopuści długość drenu 150 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 33:

pakiet 2, poz. 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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 34:

pakiet 2, poz. 16

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 35:

pakiet 2, poz. 16

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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 36:

pakiet 2, poz. 16

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 37:

pakiet 2, poz. 16

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 38:

pakiet 2, poz. 14,16

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 39:

pakiet 2, 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 40:

pakiet 2, poz. 21

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 41:

pakiet 2, poz. 21

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 42:

pakiet 2, poz. 2-3,10-11,14,16,21

Czy zamawiający wydzieli poz.2-3,10-11,14,16,21 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 43:

pakiet 44, poz. 8-9

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 44:

pakiet 44, poz. 8-9

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 45:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 65, poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezpiecznego nakłuwacza jednorazowego użytku do pobierania krwi kapilarnej o parametrach 21Gx1,8mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 46:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 65, poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 65 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 47:

Dotyczy Pakietu nr 19, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową, trzecią rurą o długości 90 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkownika, ani na jakość oferowanego wyrobu a w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 48:

Dotyczy Pakietu nr 19, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową, trzecią rurą o długości 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkownika, ani na jakość oferowanego wyrobu a w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 49:

Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych? Obecna konstrukcja ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione koszty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 50:

Dotyczy Pakietu nr 19

Wnosimy o rezygnację z wymogu dostarczenia „odpowiedniej ilości kanistrów i uchwytów dopasowanych do systemu do odsysania użytkowanego w szpitalu”, gdyż nie ma to związku z przedmiotem zamówienia w powyższym Pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia „odpowiedniej ilości kanistrów i uchwytów dopasowanych do systemu do odsysania użytkowanego w szpitalu”.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 16.07.2021r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SWZ.

PREZES

Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Oświeja

WICEPREZES

Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Szlądера