

DZP/294/RM/23

Tychy, 17.08.2023 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, pn.: „Dostawa *sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby szpitala*” – nr sprawy: 20/23/ZP/TPbN

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022, poz. 1710 ze zm.), dalej zwaną ustawą Pzp wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i jednocześnie działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany do SWZ:

Pytanie nr 1(1.1):

Pakiet 6 - Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 6 w poz. 1-3 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt. :

- Poz. 1 – 300 op
- Poz. 2 – 3 op
- Poz. 3 – 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie na opakowania.

Pytanie nr 2(1.2): Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 6 w poz. 1-3 nakłuwacze, których mechanizm działania uwalnia się poprzez naciśnięcie miejsca nakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nakłuwacze o mechanizmie działania uwalnianym poprzez naciśnięcie miejsca nakłucia.

Pytanie nr 3 (2.1): Pakiet 3 pozycja 1: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z dodatkowym zaczepem na igłę biorczą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4(2.2.): Pakiet 3 pozycja 2: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości 4,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5(2.3): Pakiet 3 pozycja 2: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez miejsca na dren z igła biorczą po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837
MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 115 530 750,00 zł



Pytanie nr 6(3.1): Czy Zamawiający dopuści do przetargu w pakiecie 7: Poz.1.

Uniwersalna nie skręcająca się taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: Taśma z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm i szerokości (12 mm +/- 0,1 mm), grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, taśma zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m²; taśma w bezpiecznej plastikowej polietylenowej osłonce (mniejsza traumatyzacja, zachowanie sterylności), w środkowej części brak osłonki co wyznacza środek, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy.

Lub Uniwersalna taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: Taśma z polipropylenu o długości 50-55 cm, szerokości 0,8 cm, w środkowej części wypustka o szerokości 1,2 cm (wyznaczenie środka, ułatwia implantację), taśma o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², taśma o atraumatycznych, laserowo ciętych brzegach, bez osłonki? Niewielkie różnice techniczne nie wpływają na technikę operacyjną. Zastosowanie w/w taśm w technice operacyjnej daje ten sam efekt terapeutyczny, przy mniejszych kosztach zabiegu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 (4.1): Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7: taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z dostępu przezzasłonowego i nadłonowego monofilamentową, polipropylenową w dwu częściowej plastikowej polietylenowej osłonce, jednorazową, niewchłaniającą, sterylną o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 68-70 N/cm, atraumatycznych brzegach taśmy ciętych laserowo zakończony bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), posiadającą na środku znaczniki ułatwiające pozycjonowanie podczas zabiegu (3 markery w środkowej części taśmy wskazujące miejsce umieszczenia szwów fiksujących)?

Uzasadnienie: Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8 (5.1): Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 50mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9 (5.2): Pakiet nr 4, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści opakowanie a'50 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 (5.3): Pakiet nr 4, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 30cm x 33cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11 (5.4): Pakiet nr 4, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 40cm x 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (5.5): Pakiet nr 5, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu (zamiast przyzmatu)? W razie niedopuszczenia

ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Opis przedmiotu zamówienia wynika z potrzeb zamawiającego. Wykonawca może zaproponować produkty równoważne zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 13 (5.6): Pakiet nr 5, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu (zamiast pryzmatu)? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Opis przedmiotu zamówienia wynika z potrzeb zamawiającego. Wykonawca może zaproponować produkty równoważne zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 14 (5.7): Pakiet nr 5, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 120mm? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza – proponowana igła jest o 15 mm dłuższa. Opis przedmiotu zamówienia wynika z potrzeb zamawiającego. Wykonawca może zaproponować produkty równoważne zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 15 (5.8): **Pakiet nr 5, pozycja nr 1-2** – Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w identyfikator w postaci kropki wskazującej kierunek ostrza? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 (6.1): Dot. pakiet nr 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe 25G/ 1,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 (6.2): Dot. pakiet nr 6, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe 29G/ 1,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 (6.3): Dot. pakiet nr 6, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe 28G/ 1,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (7.1): Dot. pakiet nr 6, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 300 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (7.2): Dot. pakiet nr 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 3 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (7.3): Dot. pakiet nr 6, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 3 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (8.1): Pyt. 1 dotyczy pakietu nr 7: Czy zamawiający zgodzi się na implant o charakterystyce: taśma ultralekka 26 g/m² +/- 4 g, do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet wykonana z polipropylenu monofilamentowego o grubości przędzy 0,08 mm, transparentna z niebieskimi liniami, całkowicie niewchłaniałna, dł.300-450mm, szer.10mm (+/- 1mm), brzegi taśmy atraumatyczne, niewymagające plastikowej osłonki, porowatość 65%, mocowanie taśmy do narzędzia w postaci monofilamentowej kolorowej pętli na obu końcach taśmy, niewielka elastyczność pozwalająca na śródoperacyjną regulację. Taśma do metod TVT, TOT, TVT-O?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23 (8.2): Pyt. 2 dotyczy pakietu nr 7: Czy zamawiający zgodzi się na implant o charakterystyce: taśma lekka 65 g/m² do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet wykonana z polipropylenu monofilamentowego o grubości przędzy 0,16mm, jednorodna, całkowicie niewchłaniałna, dł.450-600mm, szer.10mm (+/- 1mm), brzegi taśmy atraumatyczne, niewymagające plastikowej osłonki, grubość taśmy 0,54mm, porowatość 70%, mocowanie taśmy do narzędzia w postaci monofilamentowej kolorowej pętli na obu końcach taśmy, niewielka elastyczność pozwalająca na śródoperacyjną regulację. Taśma do metod TVT, TOT, TVT-O?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24 (8.3): Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisu umowy z:

§ 7

Kary umowne

1. Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 50% łącznej wartości umowy. Zamawiający może żądać odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - 1) w wysokości 5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych
 - 2) w wysokości 5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji
 - 3) w wysokości 10% łącznego wynagrodzenia netto, określonego w § 3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

Na

§ 7

Kary umowne

1. Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 25% łącznej wartości umowy. Zamawiający może żądać odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- 1) w wysokości 2,5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych
- 2) w wysokości 2,5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji
- 3) w wysokości 5% łącznego wynagrodzenia netto, określonego w § 3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25 (9.1): Pakiet 2, pozycja 1-2 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje objętości wypełnienia do 2ml, a jednostka cm w opisie pojawiła się omyłkowo?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przedłużacza o niskiej objętości wypełnienia do 2 ml.

Pytanie 26 (9.2): Pakiet 2, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 (9.3): Pakiet 2, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 45cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 (9.4): Pakiet 2, pozycja 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie/wykreślenie pozycji? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29 (9.5): Pakiet 2, pozycja 7, Pakiet 3 pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Nie - Zamawiający nie oczekuje przyrządu do infuzji zaopatrzonego w dodatkowe skrzydełka.

Pytanie 30 (9.6): Pakiet 2, pozycja 7, Pakiet 3, pozycja 1-2. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza wytłoczoną nazwę producenta na zacisku rolkowym.

Pytanie 31 (9.7): Pakiet 4, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści patyczki w opak. zbiorczym a'200 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32 (9.8): Pakiet 4, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (9.9): Pakiet 4, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści szyny w opak. zbiorczym a'10 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (9.10): Pakiet 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozm. 30x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 (9.11): Pakiet 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z celulozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36 (9.12): Pakiet 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści ręczniki w opak. zbiorczym a'100 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (10.1): Część nr 7 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacz o dł. 50 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: We wskazanym pakiecie zamawiający nie opisywał przedłużacza.

Pytanie 38 (11.1): Część nr 2 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacza o długości 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 (12.1): Pakiet 2, poz. 7-8: Czy zamawiający wydzieli poz.7-8 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 SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 7 i 8 do osobnego pakietu.

Pytanie 40 (12.2.): Pakiet 2, poz. 7-8: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu bez ftalanów i lateksu z informacją na opakowaniu.

Pytanie 41 (12.3): Pakiet 2, poz. 7-8: 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 dopuszcza.

Pytanie nr 42 (12.4): Pakiet 3, poz. 1

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 oczekuje możliwości podwieszenia na regulatorze. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 (12.5): Pakiet 3, poz. 1: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania krwi o długości komory kroplowej około 8,5 cm do 9 cm.

Pytanie nr 44 (12.6): Pakiet 3, poz. 1: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania bez ftalanów.

Pytanie nr 45 (12.7): Pakiet 3, poz. 2-3: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu bez ftalanów i lateksu z informacją na opakowaniu

Pytanie 46 (12.8): Pakiet 3, poz. 2-3: 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 oczekuje możliwości podwieszenia na regulatorze przepływu. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47 (12.9): Pakiet 3, poz. 2-3: Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Komora kroplowa w części przezroczystej powinna mieć 6 cm.

Pytanie 48 (13.1): Pakiet 2 - Poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 49 (13.2): Pakiet 2 poz. 1 i 2: 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przedłużaczy o niskiej objętości wypełnienia do 2 ml, rozmiar L 1,5.

Pytanie 50 (13.3): Pakiet 2 poz. 1 i 2: 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym).

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przedłużacza bez ftalanów i lateksu z informacją na opakowaniu.

Pytanie 51 (13.4): Pakiet 2 poz. 1 i 2: 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock.

Pytanie 52 (13.5): pakiet 2 poz.3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane kraniki.

Pytanie 53 (13.6): pakiet 2 poz. 7: 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc “przyrząd posiadający długą komorą skraplania (min. 6 cm)”, ma na myśli przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zamawiający nie określił długości komory na min. 6 cm tylko na min. 5,5 cm – w załączeniu rysunek – załącznik nr 1.

Pytanie 54 (13.7): pakiet 2 poz. 7: 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 55 (13.8): pakiet nr 2 poz. 7: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza.

Pytanie 56 (13.9): pakiet nr 2 poz. 7: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 57 (13.10): pakiet nr 2 poz. 7: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza przyrząd wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą.

Pytanie 58 (13.11): Pakiet nr 2 poz. 8: 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc “przyrząd posiadający długą komorą skraplania (min. 6 cm)”, ma na myśli przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zamawiający nie określił komory skraplania na 6 cm a na 5,5 cm.

Pytanie 59 (13.12): Pakiet nr 2 poz. 8: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów bursztynowe ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd wyposażony z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończeniu infuzji.

Pytanie 60 (13.13): Pakiet nr 2 poz. 8: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń bursztynowe mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza przyrządy do przetoczeń bursztynowe wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Pytanie 61 (13.14): Pakiet 3 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych z komorą kroplową wolną od PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 62 (13.15): Pakiet 3 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza aparaty do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych wyposażone w opaskę lub gumkę wewnątrz opakowania.

Pytanie 63 (13.16): Pakiet 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 64 (13.17): Pakiet 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczynowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 65 (13.18): Pakiet 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza przyrządy do przetoczeń wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Pytanie 66 (13.19): Pakiet nr 3 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc "przyrząd posiadający długą komorą skraplania (min. 6 cm)", ma na myśli przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: tak, Zamawiający oczekuje komory kroplowej o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

Pytanie 67 (13.20): Pakiet nr 3 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów bursztynowe ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku aparatów bursztynowych dodatkowe zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Pytanie 68 (13.21): Pakiet nr 3 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń bursztynowe mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza przyrządy do przetoczeń bursztynowe wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Zgodnie z zmianą SWZ z dnia 16.08.2023 r.:

1. Termin składania ofert: 2023-08-22 godz. 08:00
2. Termin otwarcia ofert: 2023-08-22 godz. 08:05
3. Termin związania ofertą: 2023-09-20

Załącznik nr 1 do odpowiedzi na pytania- rysunek do pyt: 53.

Powyższe wyjaśnienia są integralną częścią SWZ. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.