

Milicz, 26.11.2021r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP16/2021

WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji art. 275 pkt 1 Prawa zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2021 poz. 1129 ze zm.), , nr postępowania MCM/WSM/ZP16/2021 pn.: **Dostawa jednorazowego sprzętu Medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o. , w Miliczu , ponowne postępowanie .**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: dotyczy Pakietu Nr 9 , poz. 1 :

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączem 22mmF?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 2: dotyczy Pakietu Nr 9 , poz. 3 :

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową, trzecią rurą o długości 90 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak ,Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 3: dotyczy Pakietu Nr 9 , poz. 3 :

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową, trzecią rurą o długości 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 4: dotyczy Pakietu Nr 9 , 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 dopuści .

PYTANIE NR 5: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.37- 43 :

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające identyfikację ich rozmiaru w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający potwierdza .

PYTANIE NR 6: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.44-45 :

Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na prowadnice do rurek intubacyjnych dla dzieci, a nie jak mylnie opisano „dla dorosłych”, o czym świadczą wymagane średnice prowadnic.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dokona korekty omyłki pisarskiej i zmieni opis przedmiotu zamówienia .

PYTANIE NR 7: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.44-45 :

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w poz. 44 i 45 na prowadnice dla najmłodszych dzieci o standardowej dla wymaganych rozmiarów długości 230mm o średnicach odpowiednio 1.9-2.0 i 2.2-2.5mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 8: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.51:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz „72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki” oznacza wymóg zaferowania zestawów z przesuwaną liniowo, jednoelementową zastawką oddzielającą automatycznie (samoistnie) cewnik od pacjenta po uaktywnieniu podciśnienia, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz potwierdzające tym samym wypełnienie wymogu siwz dotyczący wielogodzinnego (72H) użytkowania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak ,Zamawiający potwierdza .

PYTANIE NR 9: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.51:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania do rurek intubacyjnych, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania (72H), ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający potwierdza .

PYTANIE NR 10: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 2 , poz.52:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości - amerykańskiego producenta - łączniki typu martwa przestrzeń o zmiennym kształcie, zespolone z łącznikiem kątowym podwójnie obrotowym z podwójnym portem, możliwość rozciągania i kształtowania przezroczysta

rura z pamięcią kształtu, łączy układ oddechowy z rurką intubacyjną lub tracheostomią, równoważne złącza 15M - 22M/15F, długość w równoważnym zakresie od 7cm do 16cm, jałowy, jednorazowego użytku, opakowanie folia-papier.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 11: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 9 , poz.3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe z workiem oddechowym i zatyczką dołączonymi do zestawu w osobnych opakowaniach, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 12: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 9 , poz.3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe z dwoma rurami o długości 170-180 cm z pułapkami wodnymi oraz trzecią rurą o długości 100-120 cm, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 13: dotyczy SIWZ Pakietu Nr 9 , poz.3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe z trzecią rurą o długości 60 cm, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 14 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 9 , poz.4:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne układy oddechowe z filtrem antybakteryjnym i przedłużaczem rurki intubacyjnej dołączonymi do zestawu w osobnych opakowaniach, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 15 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.13-18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości ramion 800x100mm, co zapewni wygodną aplikację oraz obsługę przez cały okres prowadzonego drenażu bez względu na oferowaną średnicę, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 16 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.13-18:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Kehra (jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym), powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co ułatwia zachowanie zasad aseptyki przy aplikacji drenu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 17 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.23-26:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Pezzera, powinny posiadać długość minimum 40cm, co zapewnia ich wygodną aplikację oraz obsługę pielęgnacyjną oraz główkę wyposażoną w min. 4 duże otwory przelewowe, co zapewnia skuteczny drenaż zakładany w terapii - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 18 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.33,35,37:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm z zatyczką i łącznikiem redukcyjnym luer (analogicznie do pozostałych zgłębników w pakiecie), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 19 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.33,35,37:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 20 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.40-43:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe z zatyczką pakowaną osobno, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 21 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.59-61:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z prowadnicą, powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego drenu oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 22 : dotyczy SIWZ Pakietu Nr 22 , poz.59-61:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z przewodnicą, powinny ze względu na szczególnie charakter ich zastosowania być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający potwierdza .

PYTANIE NR 23 : dotyczy Pakietu Nr 15 :

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowane koce grzewcze przeznaczone mają być do użycia z urządzeniem ogrzewającym ciepłym, suchym powietrzem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak zamawiający wyjaśnia , że oferowane koce grzewcze przeznaczone maja być do użycia z urządzeniem ogrzewającym ciepłym ,suchym powietrzem .

PYTANIE NR 24 : dotyczy Pakietu Nr 15:

Jeśli koce przeznaczone mają być do pracy z jednostką grzewczą, oraz w związku z tym że niektórzy producenci koców grzewczych zastrzegają ich użycie z konkretnym, produkowanym przez siebie oraz zwalidowanym z kocami urządzeniem (aby np. nie narażać pacjenta na przypadkowy uraz termiczny) co widnieje np. w instrukcji obsługi urządzenia czy też koca, prosimy o informację: Do jakiego modelu urządzenia miałyby być zaoferowane wymagane przez Zamawiającego rozwiązania systemu ogrzewania pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

MISTRAL-AIR .

PYTANIE NR 25 : dotyczy Pakietu Nr 15:

Prosimy o wyjaśnienie, czy potwierdzając kompatybilność koców ze wskazanym ewentualnie modelem urządzenia Zamawiający będzie wymagał przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wymienionego urządzenia potwierdzającego kompatybilność oferowanych koców ze wskazanym urządzeniem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający będzie wymagał przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wymienionego urządzenia potwierdzającego kompatybilność oferowanych koców ze wskazanym urządzeniem.

PYTANIE NR 26 : dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Czy ze względu na fakt, że a) wykonywanie pomiarów i pobieranie krwi pacjentów w celu wykonania pomiaru glukozy w ciemności, bądź przez osoby niedowidzące, stwarza zagrożenie epidemiologiczne zarówno dla pacjentów jak i personelu szpitala – gdyż glukometr jest urządzeniem stosowanym u wielu pacjentów w tym samym czasie b) używanie świecących elementów powoduje dodatkowy pobór mocy i powoduje szybsze zużywanie baterii, a zatem konieczność dokonywania częstszych wymian baterii – Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru z bez podświetlanej szczeliny paska?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza .

PYTANIE NR 27 : dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Prosimy o dopuszczenie glukometrów zasilanych ogólnodostępnymi bateriami CR2032 (są dostępne w sklepach elektronicznych marketach, a nawet w sieciowych sklepach spożywczych typu „Żabka”); takie baterie są fabrycznie lepiej zabezpieczone przed wyciekami elektrolitu niż baterie AAA.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza .

PYTANIE NR 28: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Czy Zamawiający dopuści paski do glukometrów bez funkcji bluetooth? Klasyczne glukometry nie separują w żaden sposób wyników przypisanych do danego pacjenta, zatem możliwe jest przesyłanie tylko wszystkich wyników zapisanych w pamięci urządzenia. Takie rozwiązanie jest przeznaczone dla użytkownika indywidualnego i tylko w przypadku wyników separowanych ma jakikolwiek sens.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza .

PYTANIE NR 29: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu, pomimo że wciąż są zarejestrowane).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga .

PYTANIE NR 30: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych o temperaturze przechowywania do min. 32°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga .

PYTANIE NR 31: dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 19:

Czy Zamawiający wymaga za oferowania pasków testowych, których instrukcje podają taką samą temperaturę przechowywania, jak międzynarodowy symbol temperatury umieszczony w instrukcji i na opakowaniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga .

PYTANIE NR 32: dotyczy Pakietu nr 15:

Prosimy o wskazanie modelu urządzenia grzewczego, z którym mają współpracować koce.

Odpowiedź Zamawiającego:

Model urządzenia grzewczego Mistarl –air .

PYTANIE NR 33: dotyczy SWZ, Pakietu Nr 4 , poz. Nr 1-3 :

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych o czasie wiązania do 4 minut i nasyceniu opaski min. 89% masą gipsową? Pozostałe parametrów bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 34: dotyczy SWZ, Pakietu Nr 5 , poz. Nr 1 :

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania worka w rozmiarze 56 x 90 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 35: dotyczy Pakietu Nr 13 , poz. 1 :

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 120 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 36 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz. 1 :

Czy Zamawiający dopuści pojemniki pakowane w opakowania typu folia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 37 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz.2 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 120 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 38 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz.3 :

Czy Zamawiający dopuści pojemnik zakręcany, sterylny o pojemności 25 ml? Naczynka Coultera z reguły są przeznaczone do analizatorów, nie są produktami sterylnymi pakowanymi pojedynczo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 39 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz.10 :

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 3000 ml z zamknięciem na wcisk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 40 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz.11 :

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 1000 ml z zamknięciem na wisk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 41 : dotyczy Pakietu Nr 13 , poz.12 :

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 2300 ml z zamknięciem na wisk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 42: dotyczy Pakietu Nr 16 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak. 16 z poz 1 i 2 gąbek hemostatycznych pakowanych po 20 szt w op. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.
Poz.1 - 10 op , poz. 2 – 10 op ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający wyrazi zgodę .

PYTANIE NR 43 : dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 2 :

Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 2 wymaga:

2.

Jednorazowy obwód oddechowy do respiratorów, składający się z dwóch rur o długości 160- 180 cm oraz łącznika z możliwością podłączenia nebulizatora. Możliwość użytkowania do 7 dni

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający wymaga .

PYTANIE NR 44 : dotyczy Pakietu Nr 9 poz.2 :

Czy należy zaferować obwód gładki wewnętrznie jak w poz. 3 i 4, czy Zamawiający dopuszcza obwód rozciągliwy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 45 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 1-16 :

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 46 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 1-16 :

Czy Zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 47 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 17-21 :

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 48 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 17-21 :

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 49 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 22-24 :

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 50 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 22-24 :

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 51 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 22-24 :

Czy Zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 52 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 25-33 :

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 53 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 25-33 :

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 54 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 25-33 :

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 55 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 34-36 :

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 56 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 34-36 ;

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 57 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz. 34-36 ;

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 58 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.44 ;

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści długość jest za krótka .

PYTANIE NR 59 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.45 ;

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 2,0?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 60 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.45 ;

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści długość jest za krótka .

PYTANIE NR 61 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.46-48 ;

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę wykonaną z aluminium pokrytego medycznym tworzywem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 62 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.46 ;

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 3,3 od długości 340mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 63 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.47 ;

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 64 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.48 ;

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 4,7?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 65 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.48 ;

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści długość jest za krótka .

PYTANIE NR 66 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.50 ;

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę pakowaną w sztywne opakowania papier-folia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 67 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.51 ;

Czy Zamawiający dopuści port medyczny do podawania leków z końcówką LUER?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 68 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.51 ;

Czy Zamawiający dopuści cewnik od długości 600 mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 69 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.51 ;
Czy Zamawiający dopuści karbowany łącznik dołączony osobno?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 70 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 3 poz.52 ;
Czy Zamawiający dopuści długość do 15 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE NR 71 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.1 ;
Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20F/40 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:
Nie, Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE NR 72 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.44-45 ;
Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały „zmróżoną powierzchnię” zewnętrzną co zapobiegaprzywieraniu do ścian rurki intubacyjnej .

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga .

PYTANIE NR 73 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.44 ;
Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH-6?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuszcza .

PYTANIE NR 74 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.44 ;
Czy Zamawiający dopuści długość 40 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 75 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.49 ;
Czy Zamawiający dopuści długość 60 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 76 : dotyczy SIWZ , Pakietu Nr 22 poz.56 ;
Czy Zamawiający dopuści długość 200 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 77 : dotyczy Pakietu Nr 1 poz.1 ;

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic w opakowaniu maks. 50 par, grubości na palcu maks. 0,27mm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniu maks. 50 par, grubości na palcu maks. 0,27mm. Reszta zgodnie z SWZ.

PYTANIE Nr 78 : dotyczy Pakietu Nr 1 poz.2 ;

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic odpornych na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 lub równoważną (raport z wynikami badań). Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic odpornych na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 lub równoważną (raport z wynikami badań). Reszta zgodnie z SWZ.

PYTANIE Nr 79 : dotyczy Pakietu Nr 5 ;

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Torba na płyny 51x56 cm z filtrem z folii PE, portem do ssaka z zatyczką, z taśmą przylepną 5x46 cm, z kształtką usztywniającą, pakowana we włókninę zabezpieczającą 45x45 cm i wentylowaną torbę foliową do sterylizacji. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe zawiera min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie : Torba na płyny 51x56 cm z filtrem z folii PE, portem do ssaka z zatyczką, z taśmą przylepną 5x46 cm, z kształtką usztywniającą, pakowana we włókninę zabezpieczającą 45x45 cm i wentylowaną torbę foliową do sterylizacji. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe zawiera min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

PYTANIE Nr 80 : dotyczy Pakietu Nr 5 ;

Prosimy o dopuszczenie sterylnego ,samoprzylepnego worka do zbiórki płynów wyposażonego w sito i zawór w rozmiarze 51x56 cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 81 : dotyczy Pakietu Nr 5 ;

Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaoferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści, nie oczekuje.

PYTANIE Nr 82 : dotyczy SIWZ, Pakiet Nr 22, poz. 22 ;

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny typu Thorax w rozmiarze CH 26-28 - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści.

PYTANIE Nr 83 : dotyczy SIWZ, Pakiet Nr 22, poz. 24 ;

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Pezzera w rozmiarze CH 34-36 - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

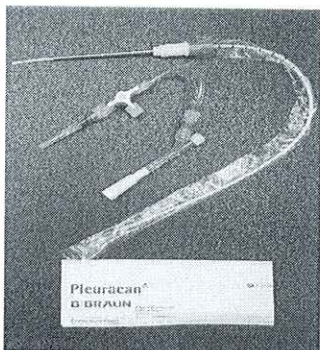
Tak Zamawiający dopuści.

PYTANIE Nr 84 : dotyczy Pakietu Nr 10 ;

Czy Zamawiający w pakiecie 10- ZESTAW DO DIAGNOSTYCZNEGO PŁUKANIA JAMY OTRZEWNEJ

dopuszcza zestawy: do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa w skład którego wchodzi:

- metalowa cienkościenna kaniula punkcyjna 3,35 x 7,8 cm
- cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika
- podwójna zastawka antyrefluksowa
- kranik trójdrożny



Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 85 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7-12 ;

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane formie zwiniętej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak , Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 86 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 13-18 :

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny KEHR z ramionami 450x180mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 87 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 19 :

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax CH16?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 88 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 22 :

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax CH28?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 89 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 33,35,37 :

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 80cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 90 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 41-43 :

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki lub z dodatkową zatyczką oddzielnie pakowaną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści z dodatkową zatyczką oddzielnie pakowaną.

PYTANIE Nr 91 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 46 :

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania g. d. oddechowych w rozmiarze CH6/40cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 92 : dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 56 :

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 93 : dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-3 :

Czy Zamawiający dopuści opaski nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak, o czasie wiązania 3min, wykonane z gazy 20-nitkowej, min. 94% nasycenie opaski masą gipsową- gips naturalny, o czasie zanurzenia w wodzie wynosi około 5s?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE Nr 94 : dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-3 :

Czy Zamawiający dopuści opaski nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak, o czasie wiązania 5-6min, wykonane z gazy 20-nitkowej, min. 94% nasycenie opaski masą gipsową- gips naturalny, czas zanurzenia w wodzie wynosi około 5s?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie , Zamawiający nie dopuści .

PYTANIE Nr 95 : dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-3 :

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający dopuści .

PYTANIE Nr 96 : dotyczy Pakietu Nr 19 :

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzezonego zapytania ofertowego ,czy jednym z wymogów w rzezonym postępowania 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 to 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 spełniania 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:

Zamawiający dopuści tylko paski i glukometry, które spełniają 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 potwierdzone Certyfikatem wystawionym przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta.

PYTANIE Nr 97 : dotyczy Pakietu Nr 19:

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu ofertowym na paski w **pakiecie 19** 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:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga aby oferty złożyły hurtownie, które reprezentują wytwórcę lub sami wytwórcy. Wyrażenie zgody przez Zamawiającego spowodowałoby nieuprawnione i nieuzasadnione preferowanie pewnych podmiotów przez zamawiającego co oznaczałoby naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 16 pkt 1 ustawy Pzp). Pod pojęciem „wykonawcy” w ustawie Pzp należy rozumieć osobę fizyczną, osobę prawną albo jednostkę organizacyjną nieposiadającą osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego (art. 7 pkt 30 ustawy Pzp). Pojęcie wykonawców powinno być interpretowane szeroko, tak aby obejmowało wszelkie osoby lub podmioty, które oferują na rynku wykonanie robót budowlanych, dostawę produktów lub świadczenie usług, niezależnie np. od formy prawnej, którą te osoby lub podmioty wybrały do celów prowadzenia działalności.

PYTANIE Nr 98 : dotyczy Pakietu Nr 19 :Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **pakiecie 19** 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:

Instrukcje użycia pasków kompatybilnych z glukometrami powinny zawierać ostrzeżenia 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 powinny zawierać zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne.

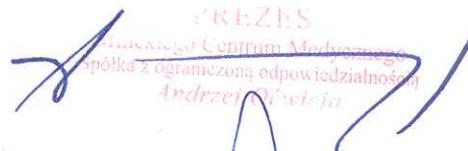
PYTANIE Nr 99 : dotyczy Pakietu Nr 19:

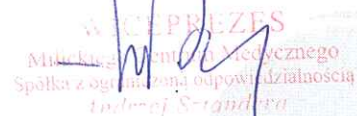
Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzeczzonego postępowania pakiecie 19 przystępowały Hurtownie z testami paskowymi kompatybilnymi z opisem zawartym w SiWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga aby oferty złożyły hurtownie, które reprezentują wytwórcę. Wyrażenie zgody przez Zamawiającego spowodowałoby nieuprawnione i nieuzasadnione preferowanie pewnych podmiotów przez zamawiającego co oznaczałoby naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 16 pkt 1 ustawy Pzp).

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 02.12.2021r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SWZ.


PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Świąć


WICEPREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Szymura