



Nr sprawy 31/2023

Olsztyn, dn. 29 sierpnia 2023 r.

### Wszyscy uczestnicy postępowania

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych - powtórzenie unieważnionych części zamówienia w postępowaniu nr sprawy 24/2023.**

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

### **PYTANIA I ODPOWIEDZI**

#### **Zestaw 1.**

Zadanie 16 pozycja 2:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie do oddzielnego Pakietu pozycji numer 2 z zadania nr 16: „pułapki wodne do aparatu Draeger” celem umożliwienia złożenia oferty na oryginalne, zaakceptowane przez Producenta akcesoria.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Ofertę należy złożyć zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 16 pozycja 2:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta pułapki wodne pakowane są po 12 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 12 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na asortyment w poz. 2 w opakowaniach po 12 szt., tj. razem 48. Informację taką Wykonawca podaje w składanej ofercie oraz zmienia ilość na rzeczywiście oferowaną. W przypadku złożenia oferty przez Wykonawców oferujących inne ilości opakowań zbiorczych, Zamawiający w celu porównywalności ofert przeliczy cenę za 1 szt. w tej pozycji.

Zadanie 16 pozycja 2:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej:

deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że oferowany asortyment ma być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z prawem polskim oraz UE. W związku z powyższym Wykonawca na

potwierdzenie powyższego wraz z ofertą złoży dokumenty określone w Rozdziale IV SWZ Przedmiotowe środki dowodowe. Ponadto Wykonawca w Załączniku nr 2 do SWZ (FAC) poda nazwę handlową, nr katalogowy (o ile produkt posiada), nazwę producenta, wielkość opakowania, klasę wyrobu medycznego oraz datę ważności certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy).

Zadanie 16 pozycja 2:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez Producenta urządzeń, Drägerwerk AG &Co. KGaA?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 27 pozycja 1:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta elektrody BIS pakowane są po 25 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 25 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na asortyment w opakowaniach po 25 szt., tj. razem 50. Informację taką Wykonawca poda w składanej ofercie oraz zmieni ilość na rzeczywiście oferowaną. W przypadku złożenia oferty przez Wykonawców oferujących inne ilości opakowań zbiorczych, Zamawiający w celu porównywalności ofert przeliczy cenę za 1 szt. w tej pozycji.

Zadanie 27 pozycja 1:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej:

deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że oferowany asortyment ma być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z prawem polskim oraz UE. W związku z powyższym Wykonawca na potwierdzenie powyższego wraz z ofertą złoży dokumenty określone w Rozdziale IV SWZ Przedmiotowe środki dowodowe. Ponadto Wykonawca w Załączniku nr 2 do SWZ (FAC) poda nazwę handlową, nr katalogowy (o ile produkt posiada), nazwę producenta, wielkość opakowania, klasę wyrobu medycznego oraz datę ważności certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy).

Zadanie 27 pozycja 1:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez Producenta urządzeń, Drägerwerk AG &Co. KGaA?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

SWZ pkt 2.7 Warunki płatności i Załącznik nr 5 Projekt umowy § 4 ust. 10  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Załącznik nr 5 Projekt umowy

§ 6 ust. 1 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,2 %?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

§ 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zestaw 2.**

PAKIET 7 poz.1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wosku kostnego o następujących proporcjach w składzie:

\* wosk pszczele (83%),

\* parafina stała (5%),

\* palmitynian izopropylu (12%)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6:

- Czy wobec pakietu nr 7 (wosk kostny) Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy produktów z minimalnym 12-miesięczym terminem ważności? Utrzymanie 3/4 ogólnego okresu ważności produktu, jaki gwarantuje producent, jest niezwykle trudne do zrealizowania, w szczególności, gdy produkcja wyrobów mieści się poza granicami naszego kraju, a Wykonawca zaopatruje się do kilku razy w ciągu roku. Termin 12 miesięcy wydaje się być również zasadny z perspektywy działalności, którą prowadzi Zamawiający i specyfiki realizacji dostaw wobec bieżącego zapotrzebowania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zestaw 3.**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 26:

Zawór wyposażony w nasadkę połączeniową typu lock, posiadająca wbudowany w obudowę mechanizm zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), a jednocześnie wytwarza pozytywne ciśnienie powodujące podanie dawki 0,03 ml, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. Przepływ 200ml/min. Martwa przestrzeń -0,1ml. Przeznaczona do żył. Może być używana przez 7 dni lub 400 użyć( 800 aktywacji)?



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Lub**

Zawór z zerowym wypływem wstecznym płynu, przeznaczony do użytku ze wszystkimi urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej. Wyposażony w wewnętrzny zawór zapobiegający okluzji cewnika. Wewnętrzny zawór otwiera się przy ciśnieniu odciągania 7.0psi. W przypadku wystąpienia zmian ciśnienia żylnego, zawór wewnętrzny pozostaje zamknięty, uniemożliwiając refluks na końcu cewnika. Posiada silikonową łatwą do dezynfekcji membranę (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, oraz podzielną membranę typu Split septum, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, lekarstwa oraz antyseptyki, jest odporny na ciśnienie do 350 psi, posiada przepływ 170 ml/min, objętość wypełnienia do 0,02ml. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyć (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylne, wolny od lateksu i części metalowych?



**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

**Zestaw 4.**

**Zadanie 7**

Czy Zamawiający dopuści воск kostny o składzie: 80% mieszanina wosków pszczelich i 20% palmitynianu izopropylowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zestaw 5.**

Dotyczy zadania nr 11 pozycji 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania 11 pozycji 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm oraz średnicy obręczy 120 mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania 11 pozycji 5:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 11 pozycji 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu pozycji 1 oraz 2 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Biorąc pod uwagę, że jedynym kryterium oceny ofert jest cena utworzenie odrębnego pakietu zawierającego wyżej wymienione pozycje, pozwoli oferentom przedstawić bardziej konkurencyjne cenowo oferty

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Ofertę należy złożyć zgodnie z treścią SWZ.

Dotyczy zadania nr 18

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby zszywki były pokryte teflonem. Produkt ten nie stanowi implantu chirurgicznego i przewidziany jest do krótkotrwałego zastosowania, więc nie ma uzasadnienia do koniecznego pokrycia zszywek teflonem. Ponadto, wymóg ten znacząco zawęży krąg oferentów, którzy mogą złożyć ważną ofertę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zszywek bez pokrycia teflonem, nie wymaga.

**Zestaw 6.**

Pakiet 14 Pozycja 2

Ze względu na wycofanie produktu opisanego w przedmiocie zamówienia prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do mikro końcówek o długości 180 cm o średnicy 18 i 24 CH do wyboru przez Zamawiającego, jałowe, pasujące do mikrokońcówek z pozostałych pozycji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 14 Pozycja 3

Ze względu na wycofanie produktu opisanego w przedmiocie zamówienia prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrokońcówki do odsysania, jałowej, o długości 120 mm, o średnicach 6, 9, 12 CH, 50 sztuk w kartonie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zestaw 7.**

Czy Zamawiający w zad 12 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar optyczny typu Hasson 12 mm bezostrzowy ze stożkiem wykonanym z pianki, długość 100mm, umożliwiającym artykulację narzędzia przy zachowaniu odmy otrzewnowej, bez plastikowych ostrych krawędzi. Obturator atraumatyczny, optyczny, umożliwiający wizualizację podczas wprowadzania. System fiksacji kaniuli w powłokach złożony z symetrycznego, bezlateksowego balonu o pojemności 10 ml oraz stożka wykonanego z pianki. System podwójnej uszczelki nie wymagający redukcji do pracy ze standardem narzędzi 10-12mm. Zintegrowany dwustopniowy zawór insuflacyjny. Całkowicie zdejmowalna głowica ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację. Do zestawu dołączona strzykawka 10ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Ofertę należy złożyć zgodnie z treścią SWZ.

**Zestaw 8.**

Zadanie nr 7

POZ.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Chirurgiczny воск kostny, niewchłaniający, w postaci stałych prostokątnych kawałków o gramaturze 2,5 g, zawierający: 72,63% biały воск pszczeli, 14,87% воск parafinowy, 12,5% palamitynian izopropylu. Produkt sterylny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej postępowania:

[https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)