

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z/ /17

Data: 28.04.2017 r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego j. uż. na potrzeby „Pro Medica” w Elku Sp. z o. o. (Znak postępowania: 1818/2017).

Na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.,) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

1) Pakiet 69, poz.1-6

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania (pod warunkiem doposażenia na czas umowy w kompatybilne kanistry i mocowniki), równoważny system do odsysania, producent brytyjski?

Oferowany system jest najnowocześniejszy na rynku ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). System nasz charakteryzuje się tym, że wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Kompatybilne z wkładami pojemniki wielorazowe są okrągłe i charakteryzują się brakiem dodatkowych przyłączy (nie dotyczy poj. 3000 ml gdzie, ze względu na gabaryt, próżnia jest dodatkowo podłączana na stałe do kanistra). Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Ad. 1. Nie dopuści.

2) Pakiet 69, poz.7

Czy Zamawiający dopuści wspornik metalowy?

Ad. 2. Dopusci.

3) Pakiet 69, poz.9

Czy Zamawiający dopuści łącznik gładki do cewników?

Ad.3. Nie.

Pytanie dotyczące Pakietu nr 70:

4) Pozycja nr 1,2,6,8,9: Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Ad. 4. Wymaga,

5) Pozycja nr 1,2,6,8,9: Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Ad. 5. Dopuszcza.

6) Pozycja nr 1,2,6,8,9: Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Ad. 6. Dopuszcza.

7) Pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do badań holterowskich, równoważne to elektrod typu LLL-510, o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Ad. 7. Dopuszcza.

8) Pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, równoważne to elektrod typu LFO-510, o średnicy 43mm z wypustką ułatwiającą przyklejanie o odklejanie elektrody? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Ad. 8. Dopuszcza.

9) Pozycja nr 3: Jaki rozmiar elektrod Zamawiający ma na myśli?

Ad. 9. Dla dorosłych i dla dzieci wg zaleceń producenta sprzętu.

10) Pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG pediatryczne o średnicy 25mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Ad. 10. Tak.

11) Pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG noworodkowe z żelazem stałym, okrągłe o średnicy 24mm z długością kabla 60cm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Ad. 11. Dopuszczamy.

12) Pozycja nr 9: Czy Zamawiający ma na myśli elektrody na podłożu z włókniny, pozwalające „oddychać” skórze?

Ad. 12. Dopuszcza.

13) Czy Zamawiający w Pakiecie 19 w pozycji 7 dopuści rurkę w rozmiarze 9,5 spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 13. Nie.

14) Czy Zamawiający w Pakiecie 31 w pozycji 1 dopuści obwód j.uż. (biologicznie czyste) do znieczuleń dla dorosłych o śr. wewnętrznej 22mm. 2 rury karbowane rozciągliwe (z łącznikiem) o długości do 180cm. Trzecia rura o długości do 120cm, karbowana, rozciągliwa z kolankiem i workiem

oddechowym o poj.2l ?

Ad. 14. Nie.

15) Czy Zamawiający w Pakiecie 31 w pozycji 2 dopuści sterylny układ oddechowy pediatryczny o średnicy wewnętrznej 15mm, z rurami nierozciągliwymi wewnątrznie gładkimi, 2 rury o długości 150cm, 1 rura o długości 100 cm, posiadający łącznik Y i worek oddechowy po pojemności 1 litra ?

Ad. 15. Dopuszcza.

16) Czy Zamawiający w Pakiecie 60 w pozycji 2 dopuści cewnik o długości 430cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 16. Dopuszcza.

17) Czy Zamawiający w Pakiecie 60 w pozycji 4 wskaże ilość jaką wymaga dla tej pozycji, ponieważ nie jest podana w załączniku nr8 ?

Ad. 17. Około 100 szt.

18) Czy Zamawiający w Pakiecie 60 w pozycji 5 dopuści dren o długości 213cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 18. Nie.

19) Czy Zamawiający w Pakiecie 60 w pozycji 5 dopuści dren o długości 460cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 19. Dopuszcza.

20) Czy Zamawiający w Pakiecie 60 w pozycji 6 i 7 dopuści maski z drenem o długości 213cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Ad.20. Dopuszcza.

22) Czy Zamawiający w Pakiecie 66 w pozycji 1 wymaga czujników o dokładności pomiaru zgodnej z technologią Nellcor Oxi-Max (kalibracja zarówno cyfrowa jak i analogowa) a w integralnym opakowaniu wraz z czujnikiem ma znajdować się 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika?

Ad.22. Dopuszcza.

23) Czy Zamawiający w Pakiecie 66 w pozycji 1 oczekuje czujników sterylnych ?

Ad. 23. Nie wymaga.

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 1

24) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 1?

Ustanowienie odrębnego pakietu pozwoli zaoferować wykonawcy wysokiej jakości wyroby medyczne spełniające wszystkie ustanowione w siwz wymagania. Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę, iż zasada zachowania uczciwej konkurencji odnosi się nie tylko do opisu sensu stricto lecz również podziału zamówienia na części w sposób umożliwiający złożenie oferty przez wszystkich zainteresowanych wykonawców. Powyższe zostało potwierdzone zarówno w orzecznictwie KIO i sądów polskich, jak i orzecznictwie Europejskiego Trybunału Sprawiedliwości.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 24. Nie.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycje 2-4

25) Z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, prosimy Zamawiającego o informację, czy:

- igły mają być wyposażone w mechanizm zapobiegający zakłuciu?
- igły będą wykorzystywane w automatycznych infuzjach pod ciśnieniem do 300PSI?
- igły mają być kompatybilne ze środowiskiem CT i MRI?
- wymagane jest barwne oznaczenie igieł w celu identyfikacji rozmiaru?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 25. Nie wymaga.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 3

26) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści igłę o długości 15mm zamiast 17mm?

Ad. 26. Tak.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 2-3

27) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści igły o długości 13mm zamiast 15mm (pozycja nr 2) oraz 19mm zamiast 17mm (pozycja nr 3)?

Ad. 27. Tak.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 5

28) Czy Zamawiający zrezygnuje z dopuszczenia portów zawierających Bisfenol A?

UZASADNIENIE: porty z osłoną wykonaną z polisulfonu, polioksymetyleny lub żywicy epoksydowych zawierają Bisfenol A (BPA). BPA jest związkiem organicznym stosowanym do produkcji poliwęglanów oraz żywic epoksydowych o bardzo szerokim spektrum zastosowań., który przedostaje się do organizmu przez układ pokarmowy i oddechowy. Ostatnio przeprowadzone badania dowiodły, że Bisfenol A może być transportowany i metabolizowany również przez skórę. Na podstawie badań można sporządzić pobieżną listę dolegliwości bezpośrednio związanych z obecnością BPA w organizmie: otyłość, zaburzenia działania systemu dopaminergicznego, zaburzenia funkcjonowania hormonów tarczycy, zwiększone ryzyko zachorowania na raka, zwiększone ryzyko zachorowania na raka piersi, przyspieszenie wzrostu i przerzutów nerwiaka płodowego, zwiększone ryzyko zachorowania na raka prostaty, tłumienie metylacji DNA.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 28. Nie.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 5

29) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za

równoważne porty z komorą tytanową, z cewnikiem o długości 750mm?
W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 29. Nie.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakiet nr 37, pozycja 1

30) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 1?

Ustanowienie odrębnego pakietu pozwoli zaoferować wykonawcy wysokiej jakości wyroby medyczne spełniające wszystkie ustanowione w siwz wymagania. Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę, iż zasada zachowania uczciwej konkurencji odnosi się nie tylko do opisu sensu stricto lecz również podziału zamówienia na części w sposób umożliwiający złożenie oferty przez wszystkich zainteresowanych wykonawców. Powyższe zostało potwierdzone zarówno w orzecznictwie KIO i sądów polskich, jak i orzecznictwie Europejskiego Trybunału Sprawiedliwości.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 30. Nie.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakiet nr 37, pozycja 2-3

31) Z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, prosimy Zamawiającego o informację, czy cewnik ma być wyposażony w:

- obrotowe skrzydełka mocujące, zapewniające komfortowe i łatwe zamocowanie cewnika do skóry?
- osobny kanał dla prowadnicy, zapobiegający powstawaniu mikrouszkodzeń cewnika, a co za tym idzie, minimalizujący ryzyko zakrzepicy ?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Ad. 31. Nie wymaga.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakiet nr 37, pozycja 2-3

32) Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści i uzna za równoważny cewnik w rozmiarze 15,5Fr z odgiętą końcówką?

Ad. 32. Tak.

33) Pakiet 1 poz. 9

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Ad. 33. Nie.

34) Pakiet 1 poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 16G 1,8 x 45mm zamiast 1,7 x 50 mm.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad. 34. Nie dopuszcza.

35)Pakiet 1 poz. 5

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 20G 1,1 x 32 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad. 35. Nie.

36)Pakiet 1 poz. 6

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 22G 0,8 x 25 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad. 36. Nie.

37)Pakiet 1 poz. 7

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 18G 1,2 x 32 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad. 37. Nie.

38)Pakiet 1 poz. 9

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli posiadającej stałą poprzeczkę umieszczoną prostopadle do skrzydełek. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad. 38. Nie dopuszcza.

39)Pakiet 2 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co znacznie zwiększa BHP pracy z przyrządem.

Ad. 39. Dopuszcza.

40)Pakiet 2 poz. 4

Czy zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co znacznie zwiększa BHP pracy z przyrządem.

Ad. 40. Dopuszcza.

41)Pakiet 4 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Ad. 41. Tak.

42)Pakiet 4 poz. 7

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Ad. 42., Nie.

43)Pakiet 4 poz. 7

Bardzo proszę o podanie typu strzykawki i nazwy producenta strzykawek zalecanych przez Producenta podanej przez Zamawiającego pomy Prisma Flex. Producenci pomp zazwyczaj podają w instrukcji pompy strzykawki, jakie powinny być stosowane podczas użytkowania pompy, w celu zachowania pełnej kompatybilności strzykawki z pompą. Jeżeli Producent nie podaje takiej strzykawki, bardzo proszę o podanie typu strzykawki i producenta na podstawie wieloletniego doświadczenia Zamawiającego z pracy z daną pompą strzykawkową. Pozwoli to zaproponować Państwu sprzęt w pełni kompatybilny z posiadana już pompą.

Ad. 43. Np. Terumo, B/Braun

44)Pakiet 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 25 sztuk (1op. = 25 sztuk)?

Ad, 44, Tak.

45)Pakiet 4 poz. 14, 15, 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Ad. 45. Tak.

46)Pakiet 32, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy w rozmiarze 31G x 6 mm.

Ad, 46. Nie.

47)Pakiet 32, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy w rozmiarze 31G x 4 mm.

Ad. 47. Nie.

48)Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga koreczki z trzpieniem koreczka poniżej jego krawędzi, co znacznie zwiększa aseptykę pracy.

Ad. 48. Dopuszcza.

49)Pakiet 56, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 90 cm?

Ad. 49. Tak.

50)Pakiet 56, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz 50 cm w kolorze bursztynowym. Może on być bowiem swobodnie stosowany do leków światłoczułych jak i niewrażliwych na światło.

Ad. 50. Nie.