

EZ/ZP/125/2021/ES

Kielce dn. 15.10.2021r

Do wszystkich zainteresowanych

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm.) na Sukcesywne dostawy sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego i Świętokrzyskiego Centrum Pediatrii w Kielcach

Działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r poz. 2019 ze zm.) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1

dot. Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kołderkę grzewczą pediatryczną o wymiarach 170 cm x 100 cm wykonaną z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu. Kołderka zawiera na całej powierzchni mikropory które zapewniają równomierny przepływ powietrza. Kołderka mocowana do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro zapewniającej szczelne połączenie bez konieczności używania dodatkowych adapterów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

dot. Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kołderkę grzewczą pediatryczną na dolną część ciała o wymiarach 142 cm x 100 cm wykonaną z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu. Kołderka zawiera na całej powierzchni mikropory które zapewniają równomierny przepływ powietrza. Kołderka mocowana do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro zapewniającej szczelne połączenie bez konieczności używania dodatkowych adapterów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

dot. Pakietu nr 4 poz. 2

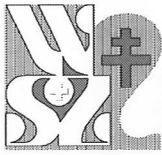
Czy Zamawiający dopuści kołderkę grzewczą na całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 210 cm x 120 cm wykonaną z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu. Kołderka zawiera na całej powierzchni mikropory które zapewniają równomierny przepływ powietrza. Kołderka mocowana do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro zapewniającej szczelne połączenie bez konieczności używania dodatkowych adapterów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

dot. Pakietu nr 4

Prosimy o określenie z urządzeniem jakiej firmy będą współpracowały kołderki?



Odpowiedź: Kołderki współpracują z urządzeniem Level 1 Equator i dmuchawą model 775 Bair Huggen firmy 3M.

Pytanie 5

dot. Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, kątowy (dla uniknięcia załamywania się drenu), rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane dla zmniejszenia ich objętości, z portem do pobierania próbek, wkłady pakowane po 30szt. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty.

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający zna opisany system lecz nie odpowiadają nam niektóre rozwiązania proponowanego systemu.

Pytanie 6

dot. Pakietu nr 1 poz. 1

Czy nie zaszła pomyłka w opisie, gdyż zamawiający w poz1 oczekuje wkładu z proszkiem żelującym a w poz.2, zamawia proszek żelujący w saszetkach?

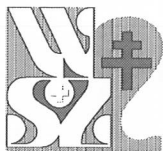
Odpowiedź: Nie zaszła pomyłka, Zamawiający oczekuje zarówno wkładu z proszkiem żelującym jak i samego proszku żelującego w saszetkach.

Pytanie 7

dot. Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.



Pytanie 8

dot. Pakietu nr 1 poz. 1

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów (zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 9

dot. Pakietu nr 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie saszetek z proszkiem żelującym o dużej sile żelowania o wielkości 20g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

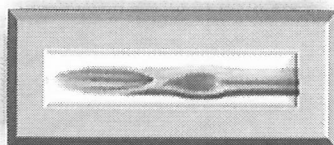
Pytanie 10

dot. Pakietu nr 5 poz. 1

Na podstawie SWZ w części I punkt 7 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uznanie produktu jako równoważnego o tych samych właściwościach użytkowych, równoważność zaznaczono w nawiasach:

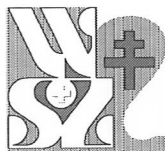
Igła do portów dożylnych typu Surecan ze szlifem łyżeczkowym - gwarantującym bezpieczne wkłucie w membranę portu i nie wycinanie silikonu w membranie, z przezroczystymi skrzydełkami (skrzydełka kolorowe, w zależności od rozmiaru igły, parametr lepszy), karbowane ułatwiające użycie wymiary skrzydełek 21x30mm (wymiar skrzydełek - patent jednego wykonawcy, nie mający wpływu na terapię, aby zwiększyć konkurencyjność oferujemy parametr +/- 15mm) Igła zagięta pod kątem 90st. Rozmiary: 19G, dł. 15, 20, 25mm, dł. drenu 200mm+/-10 mm; 20G; dł. 15,20,25,30 mm (oferujemy 15,20,25, 32mm) dł. drenu 200mm+/-10 mm.; 22G; dł. 12,15,20,25mm(oferujemy 15,20,25mm), długość drenu 200 mm+/- 10 mm.; 24G dł. 12, 15, 20mm.długość drenu 200 mm+/- 10 mm, (24 G Parametr jednego wykonawcy wykluczający z postępowania pozostałych wykonawców – nie da się wskazać równoważności dla tego parametru) Zamawiający określi w czasie realizacji umowy rozmiar igły.

Odpowiedź: Zamawiający użył zapisu „typu” Surecan, w celu porównania charakterystycznych cech wymaganych przez użytkownika tj.: szlif łyżeczkowy – zaproponowana igła (zgodnie z przesłaną kartą katalogową) nie spełnia tego wymogu (dla porównania zdjęcie szlif łyżeczkowego).



Takie rozwiązanie przedłuża żywotność membrany i zapobiega wycinaniu membrany portu.

Zamawiający wymaga przezroczystych skrzydełek ze względu na łatwość obserwacji miejsca wkłucia i stanu skóry pod skrzydełkami portu, przy zastosowaniu opatrunku przezroczystego brak konieczności drażnienia miejsca wkłucia oraz oznaczenia kolorystycznego zgodnie z rozmiarami na zacisku drenu w celu prawidłowej identyfikacji. Zamawiający wymaga rozmiarów igieł 22G, dł. 12, 15, 20mm ze względu na obsługę baby portów (dziecięcych i niemowlęcych), Wykonawca zaproponował 22G długość 15, 20, 25mm oraz brak rozmiaru 24G, które nie spełniają wymagań Zamawiającego. Zamawiający dopuszcza inny rozmiar skrzydełek, jednak nie większych niż podanych w SWZ. Zamawiający nie może uznać, że zaoferowane igły są produktem równoważnym i o tych samych właściwościach.



Pytanie 11

dot. Pakietu nr 5 poz. 2

Zasady równości i proporcjonalności nakładana na Zamawiającego ma obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Równego traktowanie odnosi się zarówno do aspektu merytorycznego jaki formalnego zamówienia.

Dlatego na podstawie SWZ część I punkt 7 oferujemy produkt równoważny. Parametr równoważny dotyczy długości igieł podanych w calach. W celu weryfikacji dołączamy katalog.

Odpowiedź: Zamawiający przeanalizował dołączony katalog i zgodnie z poprzednią odpowiedzią nie może uznać zaoferowanych igieł jako produkt równoważny. Zaproponowana igła posiada dren typu Y z zaworem bezigłowym z ciśnieniem wstecznym. Zamawiający wymaga drenu prostego z zaworem bezigłowym pakowanym oddzielnie o ciśnieniu dodatnim zapobiegającym cofaniu się krwi do cewnika portu i zapobiega tworzeniu się skrzepliny po odłączeniu strzykawki lub aparatu. Ponad to specyfika oddziały onkologii dziecięcej wymaga obsługi baby portów i stosowanie igieł 24G.

Pytanie 12

dot. Pakietu nr 5

W przypadku nieuznania zaproponowanych produktów w pakiecie 5 za równoważne i ich odrzucenia, prosimy o podanie przyczyny i wyjaśnienie jakie funkcje nie zostały uznane przez Zamawiającego za równoważne i dlaczego.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami na pytania 10 i 11.

Pytanie 13

dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły punkcyjne w rozmiarze 0,9x90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zaproponowane igły są za długie.

Pytanie 14

dot. Pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igły punkcyjne w rozmiarze 1,1x90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zaproponowane igły są za długie.

Pytanie 15

dot. Pakietu nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igły punkcyjne w rozmiarze 0,7x40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zaproponowane igły są za długie.

Pytanie 16

dot. Pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igły punkcyjne w rozmiarze 22Gx40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zaproponowana igły jest za krótkie.

Pytanie 17

dot. Pakietu nr 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igły 0,8x25mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zaproponowane igły są za długie.



Pytanie 18

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarach:

ROZMIAR	KOLOR	G	OPAKOWANIE HANDLOWE
0,33 mm x 12 mm	różowy	29	100 szt.
0,30 mm x 8 mm	żółty	30	100 szt.
0,25 mm x 6 mm	fioletowy	31	100 szt.
0,25 mm x 8 mm	niebieski	31	100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

dot. Pakietu nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igły aspiracyjne z centralnym ścięciem pod kątem 40 stopni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

dot. Pakietu nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki TBC z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

dot. Pakietu nr 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne posiadające tylko optyczny identyfikator pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale wymaga aby kranik był odporny na działanie lipidów.

Pytanie 22

dot. Pakietu nr 6 poz. 10-15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

dot. Pakietu nr 6 poz. 12, 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 24

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

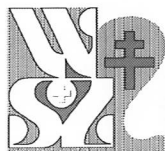
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 25

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Opakowanie sztywny blister.



Pytanie 26

dot. Pakietu nr 9 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 27

dot. Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 100ml z pojedynczym skalowaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

dot. Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 50ml z pojedynczym skalowaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

dot. Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 50ml z dodatkowym łącznikiem w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

dot. Pakietu nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 50ml w op. blister-pack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 31

dot. wzoru umowy § 9 – Kary umowne – ust. 2b, 2c, 2d

Prosimy o zmianę zapisów w zakresie wysokości kar umownych na następujące:

2. Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 50,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 50.00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- d) w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 24 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybienie.

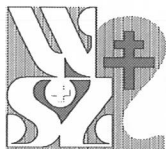
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w zakresie kar umownych.

Pytanie 32

dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Igła do iniekcji 0,8x16 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej o wymiarach 0,8x25. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.



Pytanie 33

dot. Pakietu nr 6 poz. 2

Igła do iniekcji 0,45x16 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej o wymiarach 0,45x13. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Igła do penów – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do penów o następującej specyfikacji:

Rozmiar	Kod kolorów
29G x 10mm	żółty
29G x 12,7 mm	różowy
30G x 8mm	Jasno niebieski
31G x 4mm	zielony
31G x 5mm	Ciemno fioletowy
31G x 6mm	Ciemno niebieski
31G x 8mm	Jasno niebieski

Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

dot. Pakietu nr 6 poz. 5

Strzykawka tuberkulinowa –

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą o wymiarach 0,33x12mm

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą o wymiarach 0,50x16 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

dot. Pakietu nr 6 poz. 7

Kranik trójdrożny – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranika trójdrożnego tylko z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale wymaga aby kranik był odporny na działanie lipidów.

Pytanie 37

dot. Pakietu nr 6 poz. 12

Strzykawka 20ml luer – lock – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki 20ml luer – lock pakowanych a`50szt. w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 38

dot. Pakietu nr 6 poz. 15

Strzykawka 20ml luer – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki 20ml luer pakowanych a`50szt. w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 39

dot. Pakietu nr 9 poz. 2 – 7

Igła j.u. do iniekcji 0,6x30mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 0,6x32mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Igła j.u. do iniekcji 0,7x30mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 0,7x32mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Igła j.u. do iniekcji 0,8x40mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 0,8x38mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Igła j.u. do iniekcji 0,9x40mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 0,9x38mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Igła j.u. do iniekcji 1,1x40mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 1,1x38mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Igła j.u. do iniekcji 1,2x40mm – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły j.u. do iniekcji o wymiarach 1,2x38mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

dot. Pakietu nr 11 poz. 2

Strzykawka trzyczęściowa cewnikowa 50ml – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu – „Luer w kolorze niebieskim”. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Strzykawka trzyczęściowa cewnikowa 50ml – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu – „podwójnej skali pomiarowej”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł 30Gx8mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 6 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43

dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,5 x 16 mm.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,8 x 25 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów 30G(0,30x 8 mm), 32G, 29G, 31G. Opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

dot. Pakietu nr 6 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki TBC z igłą/tuberkulinowej 1ml z igłą 0,5 x 16 mm Opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pozycji 4 tylko 5. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 46

dot. Pakietu nr 6 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy uszczelniacz tłoka strzykawki ma być wyposażony w trzpień, który niweluje przestrzeń martwą i zapobiega stracie leku.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pozycji 4 tylko 5. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 47

dot. Pakietu nr 6 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z drenem 10 cm bez DEHP, 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, objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 48

dot. Pakietu nr 6 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo - lekowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 49

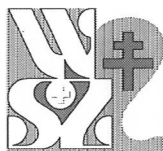
dot. Pakietu nr 6 poz. 10 – 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z przezroczystym tłokiem i cylindrem, wykonane z polipropylenu, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia -(optyczny i wyczuwalny), co umożliwi bezpieczne otwarcie strzykawki zawsze od strony tłoka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 50

dot. Pakietu nr 6 poz. 10 – 15



Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zaoferowane strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta załączonym do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 51

dot. Pakietu nr 9 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼".

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52

dot. Pakietu nr 9 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼".

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 53

dot. Pakietu nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z dodatkowym łącznikiem w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodatkowy łącznik luer w kolorze mlecznym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 54

dot. Pakietu nr 9 poz. 9-15

Czy zamawiający wydzieli poz. 9-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 56

dot. Pakietu nr 9 poz. 12-15

Czy zamawiający dopuści opakowanie bez oznaczenia braku zawartości ftalanów i lateksu?

Czy zamawiający wymaga i dopuszcza informację o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie bez informacji o braku lateksu i PVC na opakowaniu jednostkowym ale wymaga aby informacja ta była zawarta w karcie technicznej. Zamawiający dopuszcza informację, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny.

Pytanie 57

dot. Pakietu nr 11 poz. 1



Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 pozycji 1 dopuści strzykawkę trzyczęściową cewnikową 100ml ze standardową końcówką cewnikową? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Taka jak obecnie stosowana w Placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 58

dot. Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 pozycji 2 dopuści strzykawkę trzyczęściową cewnikową 50ml z pojedynczą skalą? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Taka jak obecnie stosowana w Placówce.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 59

dot. Pakietu nr 9 poz. 10 – 11

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 10 i 11 dopuści powszechnie stosowane strzykawki do pomp infuzyjnych polskiej marki Margomed?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby zaoferowana strzykawka była w pełni kompatybilna z posiadanymi pompami infuzyjnymi będącymi na wyposażeniu szpitala tj. BBraun i Alaris.

Pytanie 60

dot. Pakietu nr 9 poz. 1 – 8

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Pakiecie nr 9 pozycji 1-8, pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 61

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 9 dopuści wycenę za op. a'100sztuk? Wycena za opakowanie jest korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 62

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 9 dopuści opakowanie typu papier/folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 63

dot. Pakietu nr 9 poz. 12 – 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 12-15 dopuści aby informacja o braku lateksu i PVC zawarta była w karcie katalogowej produktu, zamiast na opakowaniu jednostkowym?

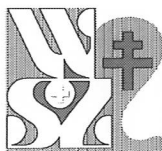
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

dot. Pakietu nr 9 poz. 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 15 dopuści opakowanie a' 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.



Pytanie 65

dot. Pakietu nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 pozycji 15 dopuści opakowanie op. a'50sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 66

dot. Pakietu nr 6 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Pakiecie nr 6 pozycji 1-4, pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 67

dot. SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Załącznik nr 3 do SWZ - projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego § 3 pkt 2 „Wykonawca oświadcza iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 24 miesięczny okres przydatności do użycia, jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta), pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu”.

Pytanie 68

dot. SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 69

dot. SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 70

dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do iniekcji o rozmiarze 0,8x25 zamiast 0,8x16?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 71

dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do iniekcji o rozmiarze 0,8x40 zamiast 0,8x16?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72

dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igła do penów 30G(0,30x 8 i 6 mm), 28G, 31G, opakowanie zbiorcze 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

dot. Pakietu nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę TBC z nakładaną igłą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74

dot. Pakietu nr 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny tylko z optycznym identyfikatorem?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 36.

Pytanie 75

dot. Pakietu nr 6 poz. 10, 11, 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze mlecznym/białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

dot. Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane w pojedyncze sztywne opakowanie plastikowe zamknięte papierem medycznym 1 szt., pakowane w opakowanie zbiorcze po 100 szt. oraz podaniem ceny za opakowanie w formularzu cenowym tj. 600 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 77

dot. Pakietu nr 9 poz. 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą 2/3ml, 5/6ml, 10/12ml, 20/24ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

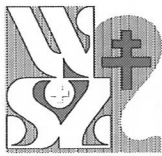
Pytanie 78

dot. Pakietu nr 9 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowanie po 100 szt. oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 8 000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 79



dot. Pakietu nr 9 poz. 12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2- częściowych strzykawkę z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

dot. Pakietu nr 9 poz. 12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2- częściowych strzykawkę w rozmiarze 2/3 ml, 5/6 ml, 10/12ml, 20/24 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 81

dot. Pakietu nr 9 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 8 igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G; długa 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 40°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektro polerowane w celu uzyskania gładkości, lubrykant silikon medyczny <0.25 mg /cm². Z polipropylenową nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jałowa, sterylizacja EO, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

dot. Pakietu nr 9 poz. 8

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 8 wymaga dostępu do platformy e-learningowej - jako formy doszkalania personelu, dającego możliwość podnoszenia kwalifikacji i umiejętności na czas trwania umowy przetargowej z zakresu: Aktywowania i użytkowania tępej igły i tępej igły z filtrem. Sesje szkoleniowe z filmami instruktażowymi / lektor polski. Moduł zakończony testem i wydaniem certyfikatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 83

dot. Pakietu nr 9 poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 10 oczekuje, aby zaoferowana strzykawka była wymieniona w oryginalnej instrukcji użycia pompy infuzyjnej będącej w Państwa placówce: BBraun, Alaris?

Wybór strzykawki, która nie została zatwierdzona do użytku z pompą infuzyjną, może narazić pacjentów na ryzyko błędów w leczeniu i spowodować problemy z szybkością przepływu, potencjalnie prowadzące do poważnych konsekwencji. Niewalidowane strzykawki mogą powodować niewłaściwe działanie pompy, skutkując: niedokładną podażą (nadmierna lub niedostateczna podaż), niedostatecznym rozpoznanem okluzji, fałszywymi alarmami. W przypadku leków o krótkim okresie półtrwania (adrenalina/epinefryna, dobutamina, dopamina, noradrenalina) może to powodować brak stabilności hemodynamicznej, zaburzenia ciśnienia, skurcz tętnicy wieńcowej

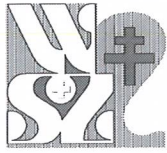
Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 59.

Pytanie 84

dot. Pakietu nr 9 poz. 11

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 11 oczekuje, aby zaoferowana strzykawka była wymieniona w oryginalnej instrukcji użycia pompy infuzyjnej będącej w Państwa placówce: BBraun, Alaris?

Wybór strzykawki, która nie została zatwierdzona do użytku z pompą infuzyjną, może narazić pacjentów na ryzyko błędów w leczeniu i spowodować problemy z szybkością przepływu,



potencjalnie prowadzące do poważnych konsekwencji. Niewalidowane strzykawki mogą powodować niewłaściwe działanie pompy, skutkując: niedokładną podażą (nadmierna lub niedostateczna podaż), niedostatecznym rozpoznanie okluzji, fałszywymi alarmami. W przypadku leków o krótkim okresie półtrwania (adrenalina/epinefryna, dobutamina, dopamina, noradrenalina) może to powodować brak stabilności hemodynamicznej, zaburzenia ciśnienia, skurcz tętnicy wieńcowej
Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 59.

Pytanie 85

dot. Pakietu nr 9 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 12 strzykawki 2 ml z informacją o braku lateksu i PVC zawartą w karcie technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

dot. Pakietu nr 9 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 13 strzykawki 5 ml z informacją o braku lateksu i PVC zawartą w karcie technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

dot. Pakietu nr 9 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 14 strzykawki 10 ml z informacją o braku lateksu i PVC zawartą w karcie technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

dot. Pakietu nr 9 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 15 strzykawki 20 ml z informacją o braku lateksu i PVC zawartą w karcie technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Odpowiedzi na pytania są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski
DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Stefańska
inspektor

Dział Zamówień Publicznych
tel: 41/30-33-516 fax: 41/366-00-14
edyta.stefanska@wszkielce.pl

