

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 23.01.2018r.

Sprawa ZP/03/2018

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowany do Zamawiającego wniosek, dotyczący przetargu nieograniczonego opublikowanego w BZP nr 506482-N-2018 dnia 17.01.2018 na „*zakup i dostawy ogólnoszpitalnych artykułów medycznych*” informujemy:

Dotyczy zadania nr 12

Pyt. 1 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 1-3 i stworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w związku z powyższym zadanie nr 12

poz. 1-3 otrzymuje nazwę zadanie 12/1 kaniule i koreczki

poz. 4-6 otrzymuje nazwę zadanie 12/2 zastawki dostępu żylnego i kaniula dotętnicza

Pyt. 2 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści: Kaniule dożylną typu bezpiecznego, z portem umiejscowionym centralnie, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniula wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę?

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry bez zmian

Pyt. 3 - Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści: koreczki do kaniul luer lock z trzpieniem znajdującym się powyżej brzegu koreczka, jałowe, nietoksyczne, apirogenne, białe, opakowanie umożliwiające aseptyczne wyjęcie, pakowane w blister 4 szt. sterylnie oddzielonych koreczków?

Odpowiedź: tak pod warunkiem możliwości aseptycznego wyjęcia koreczka z opakowania i utrzymania pozostałych koreczków w warunkach aseptycznych

Pyt. 4 - Zadanie 14, pozycja 27- Czy zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnej podaży płynów posiadający skalę prędkości przepływu 5-250ml/h w kształcie beczulki ?

Odpowiedź: nie

Pyt. 5 - Zadanie 14, pozycja 27 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 27 z zadania 14 do osobnego pakietu tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź: nie wyrażamy zgody

Pyt. 6 - Zadanie 2, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści worek o pojem. skalowanej do 1500 ml z podziałką, jednorazowy, posiadający profilowany do okolicy twarzy plastikowy okrągły uchwyt, z możliwością zamknięcia worka?

Odpowiedź: tak

Pyt. 7 - Dotyczy zapisów SIWZ. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: tak

Pyt. 8 - Pakiet nr 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający poprzez zapis - profilowany do okolicy twarzy plastikowy uchwyt (ustnik) - wymaga plastikowego trójkątnego ustnika

dopasowanego do anatomicznego kształtu twarzy pozwalającego wygodnie trzymać wyrób podczas użycia?

Odpowiedź: tak

Pyt. 9 - Pakiet nr 2. Czy Zamawiający wymaga by każda Torba na wymiociny pakowana był osobno z widoczną serią i datą ważności? Opakowanie jednostkowe zapobiega osiadaniu potencjalnych zanieczyszczeń i drobnoustrojów bezpośrednio na wyrobie i zmniejsza ryzyko zakażenia dla pacjenta.

Odpowiedź: nie wymaga

Pyt. 10 - Pakiet nr 2.

Czy Zamawiający wymaga by Torba na wymiociny powinna być wykonana z przezroczystej folii pozwalającej na weryfikację zawartości, głównie pod kątem obecności krwi?

Odpowiedź: tak

Pyt. 11 - Czy Zamawiający w zadaniu 10 w pozycji 5 dopuści prowadnicę intubacyjną do ukształtowania dla dzieci, z gładkim, wygiętym końcem, pokrytą miękkim PCW, sterylną, jednorazową?

Odpowiedź: nie

Pyt. 12 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w zadaniu 10 w pozycji 11? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w pozostałych pozycjach.

Odpowiedź: nie

Pyt. 13 - Zadanie 2. Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1000ml, z podziałką, wyposażony w tekturowy wyprofilowany kołnierz w kształcie maski z wycięciem, które umożliwia zamknięcie worka?

Odpowiedź: nie

Pyt. 14 - Zadanie 14 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniach a'70szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: tak

Pyt. 15 - Zadanie 14 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: tak

Pyt. 16 - Zadanie 14 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi bez pochewki na igłę biorczą? Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM MINISTRA ZDROWIA Z DNIA 11 GRUDNIA 2012r. w sprawie leczenia krwią: Przyrządów do przetaczania krwi nie powinno rozłączać się z workiem, w związku z czym wymóg aby przyrząd posiadał pochewkę jest irracjonalny i naraża zamawiającego na prawdopodobieństwo praktyki niezgodnej z obowiązującymi przepisami: "Składniki krwi przetacza się za pomocą jednorazowych sterylnych zestawów (Art. 12. p. 6). „Przez jeden zestaw można przetaczać, podczas jednego zabiegu, jedną jednostkę krwi lub jej składnika, Zestaw należy zmienić również w przypadku, gdy po zakończonym przetoczeniu podaje się płyny infuzyjne” (Art. 12. p. 14) oraz „Po przetoczeniu pojemniki z pozostałością po przetoczeniu wraz z zestawami do przetoczenia opisane nazwiskiem i imieniem pacjenta oraz datą i godziną przetoczenia należy przechować w temperaturze od 2°C do 6°C przez 72 godziny w specjalnie do tego celu przeznaczonej chłodziarce, a następnie zutylizować w sposób uniemożliwiający pozyskanie danych osobowych pacjenta przez osoby nieuprawnione.” (Art. 12 p. 16).

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 17 - Zadanie 14 poz. 11, 13. Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kropłową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 18 - Zadanie 14 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne w opakowaniach a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: tak

Pyt. 19 - Zadanie 14 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem 1,2µm bez zastawki?

Odpowiedź: nie

Pyt. 20 - Zadanie 14 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu w kształcie beczki z regulacją 5÷250 ml/h z drenem o długości 145cm?

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 21 - Zadanie nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 7; pozycja 1): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź: tak

Pyt. 22 - Zadanie nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 7; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przylepcorzępy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego o długości ok.1cm? Produkty, które chcemy zaproponować Państwu wyposażone są w elastyczne przylepcorzępy oraz w elastyczne boki produktu. Połączenie tych dwóch cech umożliwia idealne dopasowanie produktu w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu. W trakcie umowy z 2016 roku produkty te były dostarczane do Państwa szpitala i spotkały się z pozytywnym odbiorem przez pacjentów oraz personel. Należy również nadmienić, że rozwiązanie, które zawarte jest w SIWZ „*przylepcorzępy do wielokrotnego mocowania (rozciągliwość 1cm)*” stosowane jest tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek na rynku polskim. Utrzymanie takiego wymogu przeczy zasadom uczciwej konkurencji, gdyż wskazuje konkretnego, jednego wykonawcę. Dopuszczenie do postępowania tylko i wyłącznie jednego wykonawcy działa na szkodę szpitala - brak konkurencyjnych ofert, negatywnie przekłada się na kondycję finansową Zamawiającego. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 20% od oferty na te same produkty, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa a budżet finansowy szpitala.

Odpowiedź: tak

Pyt. 23 - Zadanie nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 7; pozycja 1; rozmiar XL): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim (górna granica obwodu od 140 cm do 160 cm). W związku z powyższym, przedstawiamy rozmiar techniczny na produkt TENA Slip Plus Large aż 160 cm, który odpowiada on Państwa oczekiwaniom. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu aż 160cm daje możliwość proponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. W przypadku Państwa pakietu, gdzie największy rozmiar wyznacza cenę, to poprzez dopuszczenie powyższego rozwiązania oszczędność na całej wartości postępowania może wynieść nawet 30%.

Odpowiedź: tak

Pyt. 24 - Zadanie nr 7 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 7; pozycja 3): pieluchomajtki dla niemowląt w rozmiarze 4-9kg?

Odpowiedź: tak

Pyt. 25 - Zadanie nr 7 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 7; pozycja 4): anatomiczne wkłady spełniające wszystkie wymogi produktowe, pakowane a'46 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: nie

Pyt. 26 - Zadanie nr 7 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 7; pozycja 4): anatomiczne wkłady spełniające wszystkie wymogi produktowe, pakowane a'40 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: tak

Pyt. 27 - Zadanie nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 7; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające oznakowanie poziomu chłonności produktu w postaci systemu kropelkowego? Należy nadmienić, że takie oznakowanie jest bardzo pomocne dla personelu medycznego, który indywidualnie dobiera produkt do pacjenta. Dzięki temu rozwiązaniu personel jest w stanie odpowiednio dobrać produkt do poziomu nietrzymania moczu pacjenta, co chroni przed wyciekami i dodatkowym czasem pracy oraz kosztami. Ma to bezpośredni wpływ na oszczędności finansowe Zamawiającego.

Odpowiedź: wymagamy aby oferowane pieluchomajtki były dla osób z nietrzymaniem moczu w stopniu średnim i ciężkim

Pyt. 28 - Zadanie nr 14 poz. 1, 2, 3, 4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 14, w pozycji nr 1 - 4, oczekuje zaoferowania strzykawek posiadających rozszerzoną skalę ponad skalę nominalną strzykawki, tj., o min. 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml.?

Odpowiedź: tak

Pyt. 29 - Zadanie nr 14 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki 3 częściowe luer lock bursztynowa do podawania leków światłoczułych - z naszej wiedzy wynika, że na rynku polskim nie ma strzykawki ze złączem luer do podawania leków światłoczułych a więc bursztynowej?

Odpowiedź: tak

Pyt. 30 - Zadanie nr 14 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki 3 częściowe pakowane w opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań na ilość opakowań a'50 szt.?

Odpowiedź: tak

Pyt. 31 - Zadanie nr 14 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki pakowane w opakowanie a'300 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań na ilość opakowań a'300 szt.?

Odpowiedź: tak

Pyt. 32 - Zadanie nr 14 poz. 13. Czy Zamawiający w zadaniu nr 14, w pozycji nr 13, oczekuje że zaoferowany przyrząd posiadać będzie komorę kroplową o długości nie mniejszej niż 59mm (w części przezroczystej komory kropłowej), z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo?

Odpowiedź: tak

Pyt. 33 - Zadanie nr 14 poz. 14. Czy Zamawiający w zadaniu nr 14, w pozycji nr 14, poprzez opis przedmiotu w postaci przyrządu do leków światłoczułych z woreczkiem osłaniającym, ma na myśli, przyrząd do infuzji grawitacyjnej do leków światłoczułych pakowany razem przez producenta w jednym sterylnym opakowaniu z workiem osłaniającym o wymiarach min. 21cmx31cm?

Odpowiedź: tak

Pyt. 34 - Zadanie nr 14 poz. 11, 13, 14. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tych pozycjach przyrządów posiadających wygrawerowaną nazwę lub logo producenta na zaciskaczu (umożliwia to szybką i pewną identyfikację przyrządu)?

Odpowiedź: nie wymaga

Pyt. 35 - Zadanie nr 14 poz. od 17 do 25. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tych pozycjach wyrobów pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: nie wymaga

Pyt. 36 - Zadanie nr 14 poz. 25. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy Is czyli przeznaczonych do pobierania leków a nie do iniekcji?

Odpowiedź: tak

Pyt. 37 - Projekt umowy. Zwracamy się z prośbą o modyfikację projektu umowy i dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT.

W najbliższym okresie czasu nastąpi prawdopodobnie zmiana stawki VAT na wyroby medyczne z obecnych 8% na prawdopodobnie 23%. Będzie to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE. Zgodnie z tą Dyrektywą na wyroby medyczne nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w

chwili obecnej. W ostatnich latach w myśl tych samych przepisów, podniesiony został VAT na ubrania dla dzieci.

Podniesienie stawki VAT o 15 % lub jakkolwiek inną wartość, przy zapisach projektu umowy, dotyczących braku zmiany ceny jednostkowej brutto w okresie do 12 miesięcy po podpisaniu umowy, jest dla większości dystrybutorów sprzętu medycznego niemożliwe do zaakceptowania, przy obecnych zasadach jakie stosuje się przygotowując wycenę do przetargu. Średnie marża w przetargu wynosi 5-10%. Podniesienie stawki VAT o 15%, przy konieczności utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy przetargowej, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Żadna z firm nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym już teraz, będzie musiała wkalkulować ewentualną podwyżkę podatku, w przygotowywaną ofertę. To rozwiązanie z kolei jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości szacunkowych jakie zostały przeznaczone na realizację zamówienia, jak również uzyskanie wyższych cen już od początku trwania umowy przetargowej.

Dlatego też, jak we wstępie, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, bez względu na okres obowiązywania umowy (niezależnie czy jest to miesiąc od daty podpisania umowy czy też 12 miesięcy).

Projekt umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację projektu umowy i wprowadzenie zapisu o możliwości zmiany cen brutto zaoferowanych wyrobów i wartości brutto Pakietów przy jednoczesnej niezmienności cen netto zaoferowanych wyrobów i wartości netto Pakietów w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

Odpowiedź: tak, zamawiający zmodyfikuje projekt umowy poprzez dodanie w § 3 ust. 2 słowa „netto”

Pyt. 38 - Projekt umowy. Czy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT na wyroby medyczne Zamawiający zgodzi się na zastosowanie zasady, że zmianie ulegnie jedynie cena brutto i wartość brutto wyrobu i pakietu natomiast cena netto i wartość netto wyrobu i pakietu pozostanie bez zmian, niezależnie od okresu który minął od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: nie

Pyt. 39 - Jakiej ilości referencji potwierdzających należyte wykonanie umowy wymaga zamawiający?

Odpowiedź: zgodnie z rozdz. II siwz - 2 potwierdzone dostawy

Pakiet 7 poz. 1,2,3,4. Jakiej ilości próbek oraz do jakich pozycji wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: próbki dla poz. 1 - 30 szt. w rozmiarze L

Pyt. 40 - Pakiet 7 poz. 1 rozmiar S. Czy można zaoferować pieluchomajtki o obwodzie w pasie 55-80cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 41 - Pakiet 7 poz. 1 rozmiar M. Czy można zaoferować pieluchomajtki o obwodzie w pasie 75-110cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 42 - Pakiet 7 poz. 1 rozmiar L. Czy można zaoferować pieluchomajtki o obwodzie w pasie 100-150cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 43 - Pakiet 7 poz. 1 rozmiar XL. Czy można zaoferować pieluchomajtki o obwodzie w pasie 130-170cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 44 - Pakiet 7 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego

dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 23

Pyt. 45 - Pakiet 7 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek od jednego producenta?

Odpowiedź: wskazane, ale nie wymaga

Pyt. 46 - Pakiet 7 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie anatomicznych wkładów do pieluch o masie nie mniejszej niż 50,40g oraz chłonności nie mniejszej niż 1040g w rozmiarze normal?

Odpowiedź: nie

Pyt. 47 - Pakiet 7 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie anatomicznych wkładów do pieluch o długości całkowitej 690mm oraz o długości wkładu chłonnego 610mm oraz o masie nie mniejszej niż 63,60g, chłonności nie mniejszej niż 1250g w rozmiarze maxi?

Odpowiedź: tak

Pyt. 48 - Pakiet nr 7. Czy Zamawiający na potwierdzenie, że oferowany asortyment spełnia wymagane parametry, wymaga załączenia do oferty kart danych technicznych wystawionych przez producenta?

Odpowiedź: tak

Pyt. 49 - Pakiet nr 7. Czy Zamawiający zapewni, że załączone do oferty karty danych technicznych, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji nie będą odtajnione?

Odpowiedź: tak

Pyt. 50 - Pakiet 7 poz. 1. Prosimy o podanie ilości sztuk pieluch dla poszczególnych rozmiarów?

Pozwoli to na poprawne skalkulowanie oferty.

Odpowiedź: ilości sztuk poszczególnych rozmiarów określone będą w zamówieniach częściowych

Pyt. 51 - Zadanie 12, poz. 1. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Kaniuła dożylna typu bezpiecznego, z portem umiejscowionym **symetrycznie między skrzydełkami, ale nie centralnie (jak na rysunku poniżej)**, z zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem portu, cewnik wykonany z poliuretanu, **zastawka antyzwrotna**, która pełni tę samą funkcję co filtr hydrofobowy, posiadająca minimum cztery paski kontrastujące w RTG, z automatycznym zabezpieczeniem igły w postaci zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, **z koreczkiem portu bocznego i w kolorze odpowiadającym rozmiarowi**, Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Na życzenie zamawiającego dostarczanie kaniul bez portu bocznego.

Odpowiedź: dopuszczamy

Pyt. 52 - Zadanie 12, poz. 1. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Kaniuła dożylna typu bezpiecznego z portem umiejscowionym **symetrycznie między skrzydełkami, ale nie centralnie, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego (nie wymagającym docięnięcia)**, cewnik wykonany z poliuretanu, filtr hydrofobowy na końcu przeźroczystej komory wypływu, posiadająca minimum **trzy** paski kontrastujące w RTG, z automatycznym zabezpieczeniem igły w postaci zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, **z koreczkiem portu bocznego i w kolorze odpowiadającym rozmiarowi**, Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Na życzenie zamawiającego dostarczanie kaniul bez portu bocznego

Odpowiedź: nie

Pyt. 53 - Zadanie 12. Proszę o odstąpienie od wymogu, aby kaniule, koreczki i mandryny pochodziły od tego samego producenta.

Odpowiedź: nie odstępujemy od wymogu

Pyt. 54 - Zadanie 12, poz. 4. Proszę dopuszczenie bezigłowego zaworu z drenem o średnicy 1,1 mm, długość całego zestawu ok. 9,5 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: nie dopuszczamy

Pyt. 55 - Zadanie 13, poz. 1. Proszę dopuszczenie: Kranik trójdrożny wykonany z **poliwęglanu**, odporny na leki i tłuszcze, występujący w **trzech** kolorach biały, niebieski, czerwony, jałowy, nietoksyczny, apirogeny, wyposażony w optyczny indykator co 45° otwarty-zamknięty, pokrętło obracane o 360°; osiowo i promieniście ruchoma nakrętka typu lock, nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 56 - Zadanie 13, poz. 2. Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert pod względem asortymentu i ceny.

Odpowiedź: nie wydzielamy

Pyt. 57 - Zadanie 13, poz. 3. Proszę dopuszczenie: Kranik trójdrożny z przedłużaczem 10 cm, wykonany z **poliwęglanu**, odporny na leki i tłuszcze, nietoksyczny, apirogeny, wyposażony w optyczny indykator co 45° otwarty-zamknięty, pokrętło obracane o 360°; osiowo i promieniście ruchoma nakrętka typu lock, nie zawiera DEHP

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 58 - Zadanie 14, poz. 4. Proszę dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 59 - Zadanie 14, poz. 5. Proszę o dopuszczenie strzykawki do leków światłoczułych trzyczęściowych Luer Lock, stożek na igłę umieszczony centralnie.

Odpowiedź: tak

Pyt. 60 - Zadanie 14, poz. 5. Proszę dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 61 - Zadanie 14, poz. 5. Proszę o dopuszczenie strzykawki ze stożkiem umieszczonym centralnie. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią do pytanie 59

Pyt. 62 - Zadanie 14, poz. 6. Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 63 - Zadanie 14, poz. 6. Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,5 x 16 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: nie

Pyt. 64 - Zadanie 14, poz. 7. Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: tak

Pyt. 65 - Zadanie 14, poz. 11, 13, 14, 27. Czy Zamawiający dopuści także przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 66 - Zadanie 14, poz. 16. Proszę o dopuszczenie przedłużacza w kolorze bursztynowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszczamy

Pyt. 67 - Zadanie 14, poz. 24. Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,7 x 40 zamiast 0,7 x 30. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszczamy

Pyt. 68 - Zadanie 14, poz. 26. Proszę o dopuszczenie mini spike z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2 µm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 69 - Zadanie 14, poz. 26. Proszę o dopuszczenie mini spike z filtrem przeciwbakteryjnym 0,1 µm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 70 - Zadanie 14, poz. 26. Proszę o dopuszczenie mini spike bez zastawki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 71 - Zadanie 14, poz. 26. Proszę o dopuszczenie mini spike z dołączonym osobno zaworem bezigłowym, dzięki któremu lek nie będzie wpływał z mini spike.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 72 - Zadanie 14, poz. 27. Proszę o dopuszczenie przyrządu ze skalą 0-300 ml/h. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

Pyt. 73 - Zadanie 14, poz. 24, 26, 27. Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert pod względem asortymentu i ceny.

Odpowiedź: nie

Pyt. 74 - Zadanie 7 - Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia zobowiązany jest kierować się zasadami wynikającymi z ustawy Prawo Zamówień Publicznych jak również z dobrych praktyk rynkowych, tj. zasady uczciwej konkurencji. (Vide: artykuł Grupa Doradcza KZP Sp. z o.o.: „Warunkiem nienaruszenia konkurencji jest w takim przypadku brak uniemożliwienia z góry niektórym podmiotom udziału w postępowaniu bez uzasadnienia w obiektywnych potrzebach i interesach zamawiającego. Z drugiej strony zamawiający nie może doprowadzić do takiego opisu przedmiotu zamówienia, który eliminowałby różnice między produktami oferowanymi przez poszczególnych wykonawców i tworzyłby monopol w obrębie danego zamówienia. Zamawiający musi wyważyć na ile proponowane konkurujące rozwiązania są dla niego nie do przyjęcia. Co więcej musi potrafić uzasadnić i obronić takie stanowisko. Warto więc wysłuchać sugestii ubiegających się o zamówienie wykonawców i poważnie rozważyć, czy dany parametr jest krytyczny, czy nie można go zastąpić innym rozwiązaniem. Na wszystkie te pytania i tak zamawiający będzie musiał znaleźć przekonywujące odpowiedzi i argumenty, jeśli sprawa trafi do rozstrzygnięcia przez Krajową Izbę Odwoławczą. W toku rozprawy nie wystarczy już argument „nie bo nie” lub „zamawiający podtrzymuje postanowienia SIWZ”. Dlatego też przywilej kształtowania opisu przedmiotu zamówienia, nie powinien być narzędziem do pozbywania się rozwiązań wystarczających dla zapewnienia bieżących potrzeb, biorąc pod uwagę doświadczenie życiowe i zasady gospodarności przy wydatkowaniu środków publicznych.” W związku z powyższym zwracam się z pytaniem czy zamawiający dopuści pieluchomajtki wyposażone w indykator wilgotności informujący w inny sposób o konieczności wymiany produktu niż wskazano w opisie przedmiotu zamówienia, spełniające wszystkie pozostałe wymogi jakościowe?

Odpowiedź: tak

Pyt. 75 - Zadanie 7 - W związku z ustanowieniem przez Zamawiającego pozacenowego kryterium ocen, tj. jakości proszę o wyjaśnienie następujących zapisów:

Kryterium chłonność – Zamawiający w treści Specyfikacji zawarł zapis, że : „za każdy wyszczególniony parametr artykuł może otrzymać od 0-5 pkt”

W załączniku nr 7 do SIWZ zamawiający podaje następujące podkryteria oceny:

1. Chłonność
2. Nieprzemakalność
3. 4 zapięcia elastyczne do wielokrotnego mocowania.

Z uwagi na brak jednoznaczności w zapisach SIWZ proszę o wyjaśnienie kiedy badany produkt otrzyma za chłonność 0 pkt, kiedy 1, 2, 3, 4, 5 punktów? Analogiczne pytanie odnosi się do nieprzemakalności oraz 4 zapięć elastycznych do wielokrotnego mocowania.

Odpowiedź: chłonność i nieprzemakalność – punktacja co 100 ml

Pyt. 76 - Zamawiający jako wymóg niezbędny przy opisie przedmiotu zamówienia określa wymóg posiadania 4 zapięć elastycznych do wielokrotnego mocowania, ten sam parametr znajduje się w kryterium pozacenowym jakoś. Niniejszy parametr w kryterium jakości da się zakwalifikować tylko albo posiadanie parametru albo jego brak. Skoro zamawiający wymaga niniejszego parametru jako niezbędnego do złożenia prawidłowej oferty nie podlegającej odrzuceniu na podstawie niezgodności z treścią SIWZ przedstawienie niniejszego parametru w kryterium oceny ofert jest bezpodstawne.

Odpowiedź: zamawiający rezygnuje z oceny w/w podkryterium.

Pyt. 77 - Proszę o wyjaśnienie w jaki sposób nastąpi faktyczne badanie w kryterium jakości, przy użyciu jakich środków?

Odpowiedź: próbki oceniane będą metodą dostępną dla zamawiającego: jednocześnie poprzez nasączenie zabarwionym płynem

chłonność - max ilość płynu do czasu pojawienia się oznak przecieku

nieprzemakalność - max ilość płynu jaką jest w stanie przyjąć produkt do czasu pojawienia się oznak przemakania

Pyt. 78 - Czy Zamawiający dopuści dołączenie do oferty próbek pieluchomajtek w ilości 20 sztuk (1 pełne opakowanie)?

Odpowiedź: dopuszczamy

Pyt. 79 - dotyczy : **Zadania 6, pozycja 1 i 2.** Czy Zamawiający wymaga zestawów rekomendowanych przez producenta pompy Flocare 800 w instrukcji obsługi , które gwarantują bezawaryjną pracę pompy?

Odpowiedź: tak

Pyt. 80 - dotyczy: **Zadanie 6 pozycja 4.** Czy Zamawiający w poz. 4, Zadanie nr 6, wymaga „Zgłębnik gastrostomijny zakładany techniką "pull" pod kontrolą endoskopii, nie wymagający interwencji na otwartej jamie brzusznej. Rozmiary zgłębnika Ch 10, 14, 18 dł. 40 cm. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu (Carbotane®), nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zapewnia pacjentowi komfort podczas długotrwałego żywienia. Posiada nadrukowany rozmiar, cieniodajną linię kontrastującą w promieniach RTG, hydromerową powłokę ułatwiającą wprowadzenie oraz oznakowanie centymetrową podziałką. Zestaw zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniającym pacjentowi komfort i ułatwiającym pielęgnację skóry wokół przetoki. Zestaw zawiera: przezroczysty, poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm z wewnętrznym dyskiem mocującym składającym się z silikonu (3 płatki koniczynki cieniodajne w promieniach RTG) i sztywnego stabilizującego pierścienia z Makrolonu, zacisk do regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, jednorazowy skalpel, igłę punkcyjną z trokarem i łącznikiem ułatwiającym wprowadzenie nici oraz nić trakcyjną do przeciągania zgłębnika. Bliższy koniec zgłębnika (po jego odcięciu) zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży diet Flocare® lub strzykawkami E-Series ENFIT. Wskazany w przypadku planowanego, długotrwałego żywienia dożołądkowego. Zgłębnik jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, nie zawiera lateksu, pakowany pojedynczo. Opakowanie gwarantujące sterylność przez minimum 60 miesięcy.

W odpowiedzi na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów, Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata, podjęły współpracę, aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów.

Odpowiedź: tak

Pyt. 81 - dotyczy: **Zadanie 6 pozycja 6**

Czy Zamawiający w poz. 6, Zadanie nr 6, dopuszcza strzykawkę 3 częściową enteralną ENFit, 10ml, końcówka centryczną kompatybilną ze sprzętem Flocare ENFit

Odpowiedź: tak

Smu
Zamawiający informuje, że termin składania ofert został przesunięty na dzień 29.01.2018 r. godz. 10.00, otwarcie ofert 29.01.2018 r. godz. 10.30.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY

Rafał Lipiec