

Konin, 07.04.2025 r.

WSZ-EP-54/2024/229/25**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania****Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, pod nazwą: „Dostawa sprzętu jednorazowego i wyrobów medycznych”, nr sprawy WSZ-EP-54/2024****Odpowiedzi na zapytania w sprawie SWZ – nr 44**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), Zamawiający udziela niezwłocznie wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ” oraz udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami na stronie internetowej prowadzonego postępowania

1) Pytanie dotyczy pakietu 40, poz 1 : Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej bezpieczny (z technologią ARD). Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory.(oznaczenie na opakowaniu) wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 18 ml. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microna typu priming cap sterylny - EO, Na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty prod?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

2) Pytanie dotyczy pakietu 40, poz 2: Prosimy o dopuszczenie kraników trójdrożnych z drenem przedłużającym do terapii dożylną, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, trójdrożny z przedłużaczem 50 cm, średnica wew. drenu 2,6mm, z PCV bez DEHP ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

3) PAKIET 81 POZYCJA 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 81 poz. 1 zestawu do bezpiecznego podania infuzji o poniższych parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji.

- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji.
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory. (oznaczenie na opakowaniu)
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 18 ml.
- Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 mikrona typu **priming cap** sterylny - EO,
- na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty prod.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

4) PAKIET 81, POZYCJA 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 81 w poz 2 zestawu do bezpiecznego podania infuzji o poniższych parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji.
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji.
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory. (oznaczenie na opakowaniu)
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- długość drenu 175 cm (152+23), całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 19 ml, **łącznik Y z zaworem dostępu bezięłowego**.
- Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 mikrona typu priming cap sterylny - EO,
- na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty prod.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

5) PAKIET 81, POZ 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 81 poz 3 zestawu do bezpiecznego podania infuzji o poniższych parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji.
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji.
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory. (oznaczenie na opakowaniu)
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 18 ml, średnica drenu: wew. 3mm/zewn. 4 mm

- Dren zakończony łącznikiem luer z **zastawką antyzwrotną, kolor zielony** (zapobiega cofaniu się zawartości), z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microna typu **priming cap**
- sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty prod.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

6) PAKIET 81, POZYCJA 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 81 poz 4 zestawu do bezpiecznego podania krwi o poniższych parametrach, **zestaw zapobiegający kontaktowi personelu z krwią podczas napełniania linii o następujących parametrach:**

- zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi,
- Bez odpowietrzenia
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ minz filtrem 200 µm, długość min.90mm
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- Kompatybilny z lipidami
- długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm.
- Objętość wypełnienia drenu 14 ml
- średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
- Złącze luer lock stale
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

7) Pytanie dotyczy pakietu 84, poz. 1 :Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 84 poz 1 cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle , wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. Wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF), optyczny- (czarne paski/znaczniki w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszywania. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w jęz. polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego. W związku z tym Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ zostaną zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Zamawiający nie określa wielkości opakowania.

8) Czy Zamawiający oczekuje w pak 84 poz 1, aby kaniule były pakowane po 25sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa wielkości opakowania oraz wymogu zawarcia instrukcji obsługi w każdym opakowaniu.

9) Czy oferowane kaniule w pakiecie 84 poz 1 dotętnicze mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni umieszczoną w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

10) Pakiet 125 poz 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 125 poz 1 Igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek bez otworu bocznego, w rozmiarze 18G; długa 1,2 x 40 mm, 1,2x25mm z ostrzem ściętym pod kątem 40°, pozostałe parametry zgodne z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

11) pak 125 poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 125 poz 1 Igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek z otworem bocznym, w rozmiarze 18G; długa 40 mm i 25mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

12) Pytanie dotyczy pakietu 146 poz 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje w pakiecie 146 poz 1 koreczka dezynfekcyjnego z 70% roztworem alkoholu izopropylowego (IPA), który zapewnia redukcję liczby bakterii >4 log (99,99%) w czasie 1 minuty. Wykazano redukcję następujących bakterii in vitro: S taphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida glabrata, Candida albicans i Acinetabacter baumannii. A. baumannii to **trzeci z kolei najczęściej występujący patogen Gram ujemny** odpowiedzialny za występowania zakażeń szpitalnych (HAI)? Zakażenie A. baumannii łatwo rozprzestrzenia się poprzez kontakt, a jego kontrola w placówkach opieki zdrowotnej stanowi wyzwanie.

Nie zawiera lateksu i DEHP. Duży i wygodny uchwyt na palce ułatwia zakładanie i zdejmowanie, bez dodatkowej osłony?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

13) Pytanie dotyczy pakietu 149, poz 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,2ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

14) Pytanie dotyczy pakietu 149 poz 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,2ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

15) Pytanie dotyczy pakietu nr 149, poz 1-4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oferowany sprzęt medyczny musi spełniać następujące warunki:

- muszą posiadać czarną, kontrastującą, dokładną podziałkę
- podwójne zabezpieczenie tłoka
- kryza zabezpieczająca tłok przed wypadaniem
- tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP

- czarna niezmywalna skala
- na cylindrze oznaczenie producenta

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa powyższych parametrów, pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

16) Pytanie dotyczy pakietu nr 149, poz 1-4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pak 2 poz 1-4 oczekuje strzykawek od 1 producenta, dla zagwarantowania stałej jakości i szczelności połączeń dla wszystkich pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

17) Pytanie pakiet 149 poz 1-4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby strzykawki w poz 1-4 były wkalibrowane w menu pomp, które są na wyposażeniu Zamawiającego i wymienione w instrukcji obsługi producenta?

Zastosowanie strzykawki, która nie jest wkalibrowana w pompę, skutkuje niewłaściwym podaniem leku co może narazić pacjentów na ryzyko błędów lekowych i problemów z prędkością przepływu, potencjalnie prowadząc do poważnych konsekwencji m.in. takich jak: brak stabilności hemodynamicznej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa powyższych parametrów, pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

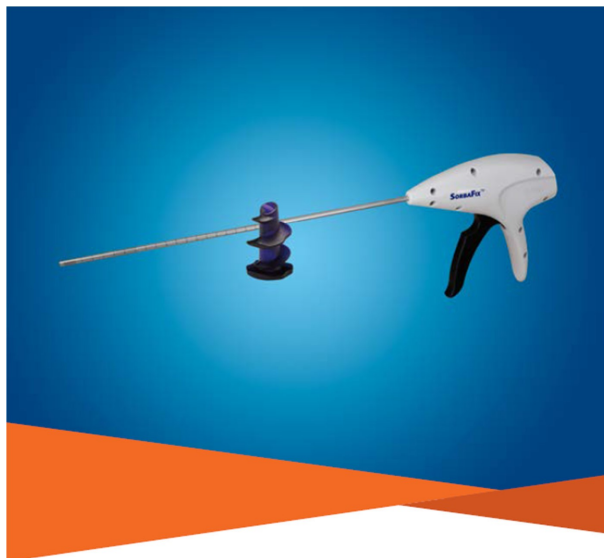
18) Pytanie pakiet 149 poz 1-4:

Prosimy o doprecyzowanie czy wewnętrzna powierzchnia strzykawki powinna być natłuszczona olejem **silikonowym (dla eliminacji zacinalania się, sztucznego wzrostu ciśnienia okluzji i wywoływania alarmów pompy)** o zawartości poniżej 0,25 mg/cm² co zapewnia niski opór tłoka strzykawki, potwierdzony dokumentem producenta dołączonym do oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa powyższych parametrów, pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

19) Czy Zamawiający dopuści **w pakiecie 12** narzędzie renomowanej firmy, dedykowane do mocowania siatek. Ładunki są wchłaniające, zbudowane z PLA (poliaktyd) na bazie kwasu mlekowego. Ładunek wielkości 6.7 mm. część penetrująca 5.9mm. Ładunek z gładką głową, wydrążonym rdzeniem i atraumatycznym nagwintowaniem. Średnica głowicy 4,2 mm. Długość trzonu 36cm Ładunki całkowicie wchłaniają się po 12-18 miesiącach. Zawiera 30 zszywek. Urządzenia mają skażnik zużycia ładunków, są jednorazowe i sterylne. Pakowane po 5szt.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

20) Pyt do pakietu . 128, poz. 1 :

Czy Zamawiający wydzieli do odrębnej pozycji pakietu ładowarkę kompatybilną ze strzygarką opisaną w poz. 1. Co wiąże się z uproszczeniem w składaniu zamówień.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ zostaną zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

21) Pytanie do pakietu 128, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści ostrza o podanych parametrach, ale posiadające oznakowanie lot na opakowaniach handlowych.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Proszę o dodanie klauzuli:

Od lipca 2022 r. spółka BARD Poland Sp. z o.o. jest częścią BD Polska Sp. z o.o. 1 lipca 2022 r. spółka BARD Poland Sp. z o.o. połączyła się z BD Polska Sp. z o.o.

22) Dotyczy §2 ust. 4 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wystawianie faktur do każdej dostawy, a nie do każdego zamówienia. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu wystawienia każdorazowo tylko jednej faktury obejmującej całość złożonego zamówienia i wyrażenie zgody na wystawianie i dostarczanie faktur po każdorazowej realizacji zamówienia. Produkty są dostarczane do Zamawiającego bezpośrednio z magazynu zagranicznego, lub też w zależności od pakietów z różnych magazynów, natomiast faktury generowane są

automatycznie na podstawie ruchu magazynowego. Co do zasady na fakturze widnieje całość zamówienia, jednak mogą wystąpić sytuacje w których wygenerują się np. dwie faktury do jednego zamówienia. Do takich zdarzeń dochodzi m.in. w przypadku, gdy produkty znajdują się w innych magazynach, są wysyłane na CITO, wymagają innego rodzaju transportu (np. warunków chłodniczych) lub są niedostępne. Każda faktura jest jednak opisana tym samym numerem zamówienia, dzięki czemu identyfikacja dokumentów nie sprawia trudności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

23) Dotyczy §6 ust. 4 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej z 30% do 20% wartości brutto Umowy ustalonej w § 2 ust. 1 Umowy

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.