

Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym nr 2021/BZP 00130872/01 z dnia 2021-07-29 oraz na stronie internetowej www.zoz.konskie.bip.org.pl

Dot. Sukcesywne dostawy przez okres 12 miesięcy sprzętu jednorazowego użytku według zadań 1-9

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich w odpowiedzi na złożone następujące wnioski dotyczące treści zapisów SIWZ informuje :

I.

Zadanie 1, poz. 11

Czy zamawiający wydzieli poz.11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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: Nie ponieważ zadanie nr 1 stanowi całość - Zamawiający na tym etapie postępowania nie przewiduje podziału zadania i tym tworzenia nowych odrębnych zadań (wiązałoby się to z wieloma zmianami od publikacji zmiany Ogłoszenia , zmiany załączników oraz zmiany zapisów SWZ)

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

Odpowiedź: TAK

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 1, poz. 18-20

Czy zamawiający wydzieli poz.18-20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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: Nie ponieważ zadanie nr 1 stanowi całość - Zamawiający na tym etapie postępowania nie przewiduje podziału zadania i tym tworzenia nowych odrębnych zadań (wiązałoby się to z wieloma zmianami od publikacji zmiany Ogłoszenia , zmiany załączników oraz zmiany zapisów SWZ)

Zadanie 1, poz. 19, poz.20

- *Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość*

drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Opisany wyrób nie posiada skrzydełek, i miejsca na dren oraz igłę po użyciu

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dodatkowy zaczech na zacisku

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: TAK

- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Tak – pozostałe wymogi bez zmian

Zadanie 1, poz. 18

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczech na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier – folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Tak – pozostałe parametry i wymogi bez zmian

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczechem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dodatkowy zaczech na zacisku

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Tak

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Tak

- Czy Zamawiający dopuści TS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Tak

Zadanie 3, poz. 1-4

- Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Tak

- Czy zamawiający dopuści strzykawki, które posiadają na opakowaniu jednostkowym informację o tym, że są produktem niepirogennym i nietoksycznym, co jest jednoznaczne, że do produkcji nie użyto szkodliwych substancji, nie zawierają lateksu i są wykonane z bezpiecznych materiałów, z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), posiadające skalę odpowiednio do rozmiaru:
 - Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml
 - Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml
 - Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml
 - Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

Odpowiedź: Tak

- Czy zamawiający dopuści strzykawki bez kolorystycznego oznaczenia rozmiarów, gdyż rozmiar strzykawki jest wskazany na opakowaniu jednostkowym w postaci cyfry?

Odpowiedź: Tak

- Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Tak

Zadanie 5, poz. 17

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga worka o pojemności 1750 ml

Zadanie 5, poz. 1-22,28-29,32-35

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-22,28-29,32-35 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: Nie, ponieważ zadanie nr 1 stanowi całość - Zamawiający na tym etapie postępowania nie przewiduje podziału zadania i tym tworzenia nowych odrębnych zadań (wiązałoby się to z wieloma zmianami od publikacji zmiany Ogłoszenia, zmiany załączników oraz zmiany zapisów SWZ)

Zadanie 5, poz. 1-2,9

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,9 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: Nie, ponieważ zadanie nr 1 stanowi całość - Zamawiający na tym etapie postępowania nie przewiduje podziału zadania i tym tworzenia nowych odrębnych zadań (wiązałoby się to z wieloma zmianami od publikacji zmiany Ogłoszenia , zmiany załączników oraz zmiany zapisów SWZ)

II.

1) Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych

Prosimy o dodanie do SWZ zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019:

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.

Odpowiedź: Tak

2) Dotyczy kryterium „termin realizacji”

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy terminy dostawy liczone są w dniach roboczych.

Odpowiedź: Tak

3) Dotyczy formularza cenowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Tak

4) Dotyczy formularza cenowego

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganiem. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odpowiedź: Wykonawca może wpisać nr kat w pozycji –„Nazwa Producent” -w przypadku jeśli nr kat. nie występuje wykonawca może wpisać słowo „Brak”

III.

1.Dot. Zad 8 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy nakłuwacz igłowy do nakłuwania skóry palca o parametrach: głębokość nakłucia 1,5 mm, średnica 0,36 mm czyli 28G. Ostrze silikonowe, trzyplaszczynowe, rodzaj grzybka w kształcie prostopadłościanu, z mechanizmem uwalniającym igłę poprzez dociśnięcie nakłuwacza do powierzchni, do stosowania w dorosłych, u dzieci poniżej 1 rż oraz u noworodków ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje głębokości wklucia 1,8mm - igła 21 G

2. Dot. Zad 8 poz. 18

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 18 z Zadania 8 do osobnego pakietu? Umożliwi to

złożenie ofert większej ilości wykonawców, co pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej pod względem ceny oraz jakości.

Odpowiedź: Nie ponieważ zadanie nr 1 stanowi całość - Zamawiający na tym etapie postępowania nie przewiduje podziału zadania i tym tworzenia nowych odrębnych zadań (wiązałyby się to z wieloma zmianami od publikacji zmiany Ogłoszenia , zmiany załączników oraz zmiany zapisów SWZ)

Pismo w dniu dzisiejszym zamieszczono na stronach

<https://zoz-konskie.bip.org.pl/>

<https://miniportal.uzp.gov.pl>

Końskie 03.08.2021r

Za-Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Końskich

mgr. inż. Jerzy Grodzki

Sporządził
Łukasz Maciążek