

Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym nr
Ogłoszenie nr 2022/BZP 00291984/01
z dnia 2022-08-04 oraz na stronie internetowej
www.zoz.konskie.bip.org.pl

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na : 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 SWZ informuje :

I.

Dotyczy Zadania nr 3 – zał nr 2

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 - 4 strzykawkę z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym?
ODP.: Zamawiający w poz. 1-4 wymaga strzykawek trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku- tłok może być w kolorze mleczny. Pozostałe parametry bez zmian.
2. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 strzykawkę z trwałą i czytelną skalą co 0,5ml?
ODP.: Zamawiający w poz. 3 wymaga strzykawek trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku. Pozostałe parametry bez zmian.
3. Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 strzykawkę z trwałą i czytelną skalą co 1 ml?
ODP.: Zamawiający w poz. 4 wymaga strzykawek trzyczęściowych. tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku. Pozostałe parametry bez zmian.
4. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 - 4 strzykawkę z nazwą handlową na korpusie gwarantującą pełną identyfikację producenta?
ODP.: Zamawiający w poz. 1-4 wymaga strzykawek trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku - może zawierać nazwę handlową na korpusie gwarantującą pełną identyfikację producenta.

Dotyczy Zadania nr 9 – zał nr 2

5. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 kaniulę w rozmiarze 20G 1,1x32mm, przepływ 61ml/min?
ODP.: Zamawiający w poz. 1 wymaga kaniul bezpiecznych.(dopuszcza przepływ 61ml/min). Pozostałe parametry bez zmian.
6. Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 kaniulę w rozmiarze 22G 0,9x25mm, przepływ 36ml/min?
ODP.: Zamawiający w poz. 2 wymaga kaniul bezpiecznych.(dopuszcza przepływ 36ml/min). Pozostałe parametry bez zmian.
7. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 kaniulę w rozmiarze 18G 1,3x45mm, przepływ 100ml/min. oraz 18G 1,3x32mm, przepływ 105ml/min?
ODP.: Zamawiający w poz. 3 wymaga kaniul bezpiecznych.(dopuszcza kaniulę w rozmiarze 18G 1,3x45mm przepływ 100ml/min. oraz 18G 1,3x32mm, przepływ 105ml/min). Pozostałe parametry bez zmian.
8. Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 o znacznie korzystniejszych parametrach niż w opisie bezigłowy przezroczysty zawór dostępu żylnego bez zawartości ftalanów z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer Lock, wykonany z copolysteru, objętość wypełnienia 0,045 ml, przepływ 540 ml/min: sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy, cytostatyki i chlorcheksydynę, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji, długość 2,4cm, waga 1,64g? Parametry znacznie korzystniejsze niż w opisie.
ODP.: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 o znacznie korzystniejszych parametrach niż w opisie podwójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyńwowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie objętość wypełnienia 0,35ml, zawór wykonany z copolysteru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 10 cm, przepływ 145ml/min, wymagana ilość aktywacji 500, sterylizowany tlenkiem etylenu?
ODP.: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
10. Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 koreczki do strzykawek typu kombi jednorazowego użytku, sterylne, niepirogenne, pakowane po 1 szt. Opakowanie posiada znacznik otwarcia na całej szerokości. Sposób pakowania umożliwia aseptyczne wyjęcie koreczka z opakowania. Koreczek zamyka szczelnie światło strzykawki. Trzpień korka znajduje się poniżej jego krawędzi. Opakowanie a'100 sztuk.?

ODP.: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem, że koreczki pasują do typu strzykawk Luer Lock oraz Luer

11. Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 bezpieczny przyrząd do infuzji o następujących parametrach: przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, automatyczny filtr zatrzymujący powietrze (15 mikronów), zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej /rozwiązanie nowej generacji/, kiedy butelka lub worek do infuzji jest pusty. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu i zbędną utratą leku podczas jego wypełniania. Komora kroplowa nie zawierająca PCV, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Precyzyjny zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym, z miejscem na kolec oraz miejsce do podwieszania drenu. Przyrząd nie zawiera ftalanów. Odpowiedni do infuzji grawitacyjnej i ciśnieniowej do 2 bar. Długość drenu 180 cm. Objętość wypełnienia 6,46 ml/m. Sterylny, opakowanie papier-folia, wewnątrz opakowania przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą dren?

ODP.: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

II.

Pytanie 1 dotyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, 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.

ODP.: Zamawiający przy odbiorze sprawdza dostarczony sprzęt do magazynu czy są uszkodzenia.

Pytanie 2 dotyczy 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?

ODP.: Zamawiający w zapisach SWZ nie wymagał wykazu środków transportu.

Pytanie 3 dotyczy 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?

ODP.: Zamawiający wymaga by usługi transportu spełniały wymagania cytowanego rozporządzenia w pytaniach.

W zawiązku z udzielonymi odpowiedziami roz. II pyt. 1, 2, 3, zamawiający modyfikuje załącznik nr 4 do SWZ tj. § 1 ust 2na poniższą treść : „, Wykonawca dostarczać będzie ilości określone w SWZ na własny koszt, loco ZOZ Końskie - zgodnie z telefonicznym lub pisemnym zamówieniem w terminie do godzin od daty otrzymania zamówienia, lub w terminie uzgodnionym telefonicznie (transportem własnym lub poprzez wynajętego w tym celu przewoźnika – spełniających wytyczne rozporządzenia (UE) 2017/745) od poniedziałku do piątku (w dni robocze) w godz. 8.00 - 14.00) Dostawy po tych godzinach mogą być nieodbierane. ”

Pytanie 4 Zadanie nr 3 pozycja 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający strzykawki z tłokiem w kolorze mlecznym/ białym?

ODP.: Zamawiający w poz. 1-4 wymaga strzykawk trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku- tłok może być w kolorze mleczny. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 5 Zadanie nr 3 pozycja 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający strzykawki z nazwą strzykawki i logo producenta na opakowaniu kartonowym zamiast na korpusie?

ODP.: Zamawiający wymaga aby nazwa strzykawki i logo producenta znajdowała się na korpusie.

Pytanie 6 Zadanie nr 3 pozycja 3

Czy Zamawiający strzykawki ze skalą co 0,5 ml?

ODP.: Zamawiający w poz. 3 wymaga strzykawk trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 7 Zadanie nr 3 pozycja 4

Czy Zamawiający strzykawki ze skalą co 1,0 ml?

ODP.: Zamawiający w poz. 4 wymaga strzykawk trzyczęściowych tj. z dodatkowym uszczelnieniem na tłoku. Pozostałe parametry bez zmian.

III.

Pytanie 1–dotyczy Zadania nr 6, pozycja 38

Czy w zadaniu nr 6, nie zaszła pomyłka i asortyment opisany w pozycji 38 powinien być kompatybilny z asortymentem opisany w pozycji 37?

ODP.: Tak. Zamawiający koryguje oczywistą omyłkę pisarską. Asortyment opisany w pozycji 38 powinien być kompatybilny z asortymentem opisany w pozycji 37.

Uwaga:

Udzielone odpowiedzi i wyjaśnienia korygują oraz stanowią integralną część załączników, zapisów SWZ i ogłoszenia. Zamawiający dodał zapis w SWZ w VII. pkt 9. Ust. 1) ppkt. a) zawierający zapis: „ a) W sytuacjach określonych w art. 107 ust.2,3,4 ustawy Pzp zamawiający może wezwać do złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie: przedmiotowych środków dowodowych”

Ponadto Zamawiający zmodyfikował Ogłoszenie o zamówieniu. Aktualne ogłoszenie o zamówieniu dostępne jest na : <https://zoz-konskie.bip.org.pl> i <https://miniportal.uzp.gov.pl>

Pismo w dniu dzisiejszym zamieszczono na stronach

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

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

Końskie 09.08.2022r

Za-Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Końskich

mgr inż. Jerzy Grodzki

Sporządził
Łukasz Maciążek