

Konin, 29.02.2024r.

WSZ-EP-48/23/319/2024

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie Zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, na zadanie pod nazwą: „Dostawa obłożeń operacyjnych, sprzętu jednorazowego i wyrobów medycznych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie” (nr sprawy: WSZ-EP-48/2023).

Zamawiający informuje, iż do ww. postępowania zostały złożone zapytania. W związku z powyższym działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pakiet nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o parametrach i składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

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

Zamawiający informuje, że ww. wymienionym opisie brakuje informacji o miękkiej końcówce 3 mm, która jest mniej urazowa dla pacjenta.

Pakiet nr 24, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przyrząd bez bezigłowego dostępu bocznego?

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

Pakiet nr 24, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem 170cm?

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

Pakiet nr 27, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o antypoślizgowej powierzchni zapewniającej stabilny chwyt (zamiast paska)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w pakiecie nr 27 poz. 1.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pakiet nr 27, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści resuscytator pakowany w kartonik?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

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

Zamawiający informuje, że brak możliwości umieszczenia kartonu przy stole operacyjnym.

Pakiet nr 27, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o antypoślizgowej powierzchni zapewniającej stabilny chwyt (zamiast paska)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w pakiecie nr 27 poz. 2.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pakiet nr 27, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści resuscytator pakowany w kartonik?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

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

Zamawiający informuje, że brak możliwości umieszczenia kartonu przy stole operacyjnym.

Pakiet nr 29, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści równoważny jednorazowy czujnik mikrobiologicznie czysty, nie zawierający lateksu, do przyklejenia na palec/stopę, min. jedna warstwa klejąca na całej długości, dla dorosłych i dzieci poniżej 3kg i powyżej 40kg, dodatkową opaską do stabilizacji, część klejąca w kształcie litery L, sensor w technologii OxiMax, kompatybilny z pulsoksymetrami pracującymi w technologii OxiMax?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający w pakiecie nr 29 poz. 1 wymaga czujnika jednorazowego do przyklejenia na czoło.

Pakiet nr 31, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści równoważny aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i lateksu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr

odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe?

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

Pakiet nr 36, pozycja nr 1-3 – Czy zamawiający dopuści jednoczęściowa opaska do mocowania rurki intubacyjnej wykonana z pianki pokrytej delikatnym, przyjaznym dla skóry materiałem (bawełna + welur), kolor kremowy, długość 73cm lub 85cm z możliwością docięcia i dopasowania rozmiaru, z rozcięciem w części dystalnej oraz otworem umożliwiającym przełożenie rurki intubacyjnej, w zestawie rzep samoprzylepny do umocowania wokół rurki, pakowane pojedynczo?

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

Pakiet nr 36, pozycja nr 1-3 – Czy zamawiający dopuści jednoczęściowy stabilizator rurki intubacyjnej, wykonany z wytrzymałego plastiku z paskiem do mocowania wokół głowy, gryzak zapobiegający traumatyzacji pacjenta i uszkodzeniu rurki, rozmiar uniwersalny, górna śruba dokręcana umożliwiająca dopasowanie do każdego rozmiaru rurki intubacyjnej, otwór boczny do odsysania wydzieliny, piankowa wyściółka w obrębie ust, kolor zielony, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo?



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

Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami wykonanymi z PP i EVA?

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

Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy ze złączem kolankowym z Luer Lock PP/EVA?

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

Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą o długości 120cm?

Odpowiedź: 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.