

Milicz, 01.03.2017 r.

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP2/2017**

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1:

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami w zakresie pakietu nr 1 oraz zmianami, które nastąpiły w zakresie załącznika nr 2 oraz numeracji poszczególnych pozycji, prosimy o potwierdzenie, iż udzielone w dniu 24.02.2017. odpowiedzi odnoszą się do numerów pozycji załącznika nr 2 przed dokonaniem zmianami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak Zamawiający potwierdza, iż udzielone odpowiedzi w dniu 24.02.2017 odnoszą się do numerów pozycji załącznika nr 2 przed dokonaniem zmianami.

PYTANIE NR 2:

W związku z odpowiedzią nr 239, w oparciu o Art. 4.1 Ustawy z dnia 6 września 2001r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. Nr 112, poz. 1198, z późn. zm.) prosimy o przedstawienie standardu szpitala, który wymaga kontrastującego łącznika luer w strzykawce cewnikowej oraz precyzyjne wskazanie procedury do jakiej jest ona używana lub o weryfikację udzielonej odpowiedzi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje od wymogu kontrastującego łącznika luer w strzykawce cewnikowej choć byłby on bardziej przydatny w procedurze sporządzania leku cytostatycznego (lepsza wizualizacja połączenia).

PYTANIE NR 3:

W związku z odpowiedzią nr 240, prosimy o merytoryczne wyjaśnienie dlaczego Zamawiający jak pisze wymaga nasadek zabezpieczających, gdyż chronią one przed kontaminacją właśnie w tej strzykawce, odnosząc się do używania ich w przypadku żywienia, a nie wymaga takich nasadek w przypadku strzykawek przeznaczonych do np. iniekcji domięśniowych, dożylnych, płukania pęcherza moczowego czy innych procedur medycznych o znacznie wyższym ryzyku wystąpienia błędu jatrogennego, aniżeli w procedurach związanych z żywieniem lub o weryfikację udzielonej odpowiedzi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Podaż żywienia przy pomocy strzykawki cewnikowej w niektórych przypadkach odbywa się kilkietapowo (porcjami) w momencie przerywania procesu wymagamy zastosowania nakładki zabezpieczającej. Pozostałe strzykawki służą do procedur jednoetapowych (podanie jednorazowe).

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 16. poz. 3.4:

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami w zakresie pakietu nr 16, które wg naszej najlepszej wiedzy, uniemożliwiają złożenie ważnej oferty przetargowej jakimkolwiek Wykonawcy, wnosimy o dopuszczenie: **w zakresie pozycji nr 3**

kaniuli europejskiego lidera w ich produkcji o następujących parametrach:

Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się portem bocznym, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 4 paski radiocieniujące, kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan.. Opakowanie nierozrywane, zgodne z normą PN-EN 556 i PN-EN 868, które zapobiega uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania. 22Gx25mm przepływ 36-42 ml/min; 20Gx32-33mm przepływ 61-67 ml/min; 18Gx32-33mm przepływy 100-103 ml/min; 18Gx45mm przepływ 96-103 ml/min; 17Gx45mm przepływ 128-133 ml/min; 16Gx45-50mm przepływ 195-236 ml/min; 14Gx45-60mm przepływ 270-345 ml/min. Jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego zostały wykonane kaniule ma zostać potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi,

potwierdzającymi ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul. Rozmiar do wyboru zamawiającego. Opakowanie 50 szt.

w zakresie pozycji nr 4

kaniuli europejskiego lidera w ich produkcji o następujących parametrach:

Kaniula bezpieczna do kaniulacji żył obwodowych, z samozamykającym się portem górnym, z przezroczystą komorą ułatwiająca obserwację napływu krwi z zastawką antyzwrotną lub filtrem hydrofobowym, dostępność rozmiarów 22-14G, rozmiary kodowane kolorystycznie, Kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 4 paski

radioceniujące, kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Igła cienkościenna, zapewniająca duży przepływ, o gładkiej powierzchni, ostrze trójplaszczynowe, umożliwiające łatwe wprowadzenie kaniuli

przez skórę. Kaniula bezpieczna z igłą zaopatrzoną w automatyczny zatrask zabezpieczający personel medyczny przed zakłuciem igłą. Elastyczne skrzydełka mocujące, koreczek luer lock, samodomykający się lub standardowy koreczek portu bocznego, pakowana pojedynczo w opakowanie nierozrywne, sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Rozmiary: 22 G - 0,9 x 25 mm niebieski; 20 G - 1,1 x 32 - 33 mm różowy; 18 G - 1,3 x 32 - 33 mm; zielony 18 G - 1,3 x 45 mm zielony; 17 G - 1,5 x 45 mm biały; 16 G - 1,7-1,8 x 45 - 50 mm szary 14 G - 2,0-2,2 x 45 - 50mm pomarańczowy. Rozmiar do wyboru zamawiającego. Opakowanie 50 szt.

oraz wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu.

W wypadku odpowiedzi odmownej w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP, zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igły” - prosimy o medyczne uzasadnienie swojej decyzji w odniesieniu do różnic wynikających np. z opisu ilości pasków RTG, rodzaju opakowania, tolerancji w wielkości przepływów w poz. 3 przy całkowitym braku tego wymogu w poz. 4, czy proponowanej tolerancji w rozmiarach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 16 pozycji nr 3 i pozycji nr 4.

PYTANIE NR 5:

Stosownie do art. 96 ust. 5 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego, w tym zgodnie z pkt. 4 B ust. 1 dane osób przygotowujących opis przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że w postępowaniu bierze udział Kierownik Zamawiającego Maciej Biardzki Prezes Zarządu, Komisja przetargowa w skład, której wchodzi: Edyta Kowalczyk, Zdzisław Konieczny, Marta Cichocka, Grażyna Kwaśniak. Inne osoby biorące udział w postępowaniu: Grzegorz Urbańczyk Dyrektor ds. medycznych. Zgodnie z pkt 4B ust. 1 opis przedmiotu zamówienia przygotowała Edyta Kowalczyk.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 17.03.2017 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

