



25<sup>lat</sup> Mazowsze

Ciechanów dnia 21.09.2023 r.

AT - ZP/2501/86/23

### Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie nieograniczonym na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**, ogłoszonego w dniu **06.09.2023 r.** w DUUE, nr ogłoszenia **2023/S 171-536283**, z dokumentami zamówienia opublikowanymi w portalu zakupowym zamawiającego <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl/>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp.	pytanie	odpowiedź
1.	Pytania do pakietu 10 Pytanie 1 Zamawiający w pakiecie 10 umieścił szczegółowy opis przedmiotu zamówienia co jest sprzeczne z założeniami o równoważności, nie uzasadnił jakie cechy powinien posiadać cewnik a skupił się wyłącznie na sztywnych parametrach technicznych. Brak podania konkretnych wymagań w zakresie granic równoważności SWZ stanowi naruszenie art. 99 ust 5 i 6 PZP. Mając na względzie powyższe oraz równy dostęp do zamówień publicznych prosimy o wskazanie granic równoważności dla pozycji 2 i 3 w pakiecie 10 w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji. W przypadku braku wyjaśnienia ze strony Zamawiającego w zakresie równoważności prosimy o dopuszczenie cewników o tych samych lub lepszych funkcjach leczniczych, lecz niewielkich różnicach w zakresie danych technicznych	Zamawiający nie zmienia opisu w zakresie pakietu nr 10
2.	Odwołując się do zamówienia publicznego dotyczącego pakietu 10 poz. 1, w którym umieszczono produkt nieodpowiadający specyfikacji technicznej przedmiotu zamówienia. Zauważyliśmy, że system do mocowania cewników podskórnych, umieszczony w pozycji pierwszej, ogranicza konkurencję i jest nie zgodny z art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP. Specyfikacja techniczna w poz. 1 jest to opisany specyficzny opatentowany produkt, który może dostarczać tylko jeden wykonawca co uniemożliwia udział w postępowaniu innym oferentom w poz. 2, czyniąc cały pakiet katalogiem zamkniętym. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że produkt z poz. 1 jest produktem opisanym w katalogu konkretnej firmy, która jako jedyna posiada patent na to rozwiązanie. W związku z tym, aby zagwarantować zachowanie konkurencyjności i zapewnić swobodny dostęp do postępowania ofertowego dla wielu oferentów, prosimy o usunięcie pozycji numer jeden z pakietu 10. Jesteśmy przekonani, że ta korekta w opisie przedmiotu zamówienia pozwoli na równy dostęp do postępowania dla wszystkich zainteresowanych oferentów, co jest zgodne z przepisami prawa.	Zamawiający nie zmienia opisu w zakresie pakietu nr 10
3.	Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści: Zestaw do kaniulacji dużych naczyń, zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawką 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru	Zamawiający nie zmienia opisu w zakresie pakietu nr 10

	powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników Dla pozycji 2 cewnik dwuświatłowy 7F 15 lub 20cm Dla pozycji 3 cewnik trzyświatłowy 7F 15 lub 20cm	
4.	Pakiet 6, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 2,1m?	Tak
5.	Pakiet 8 Zgodnie z naszą wiedzą, nie występują na rynku maski krtoniowe z dostępem gastrycznym w rozmiarze 0, w związku z tym czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 maskę w rozmiarze 1, a w pozycji 2 maskę w rozmiarze 1,5?	Tak
6.	Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 1 dopuści kaniulę typu venflon wykonaną z PUR (poliuretan) zapakowaną w folię plus papier klasy medycznej? Pozostałe wymagania bez zmian.	Tak
7.	Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 2 dopuści kaniulę typu venflon do długotrwałych wlewów dożylnych 26G, bez portu bocznego, sterylną, wykonaną z PUR (poliuretan), ze standardową końcówką cewnika, bez elementu ułatwiającego wprowadzanie, zapakowaną w folię plus papier klasy medycznej?	Nie
8.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 pozycji 3 : bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu, z portem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, zapakowaną w folię plus papier klasy medycznej, z kolorowym oznaczeniem rozmiaru igły na opakowaniu i innymi wymaganymi oznaczeniami, bez lateksu i ftalanów, dostępna w rozmiarach: 22G (0,9 x 25 mm) 42 ml/min, 20G (1,0 x 32 mm) 59ml/min, 18G (1,3 x 45 mm) 96 ml/min, 17G (1,5 x 45 mm) 155 ml/min, 16G (1,75 x 45 mm) 225 ml/min?	Tak
9.	Dotyczy Pakietu Nr 1 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia próbek do wszystkich pozycji w Pakiecie 1.	Zamawiający nie wymaga w postępowaniu złożenia próbek
10.	Dotyczy pakietu nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski przeznaczonej dla osób dorosłych do podawania tlenu o wysokim stężeniu. Wykonanej z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów). Maskę posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą. Maskę posiada rozmiar uniwersalny dla dorosłych, rezerwuar tlenowy, otwory boczne z zastawkami, mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji, wyprofilowany zachyłek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI), w zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezałamujący się) i długości 2,1m, końcówka standardowa.	Tak
11.	Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 26 ma na myśli flocare zgłębnik PUR z prowadnicą i wielofunkcyjnym łącznikiem w rozmiarach CH 10/110cm, CH 110/130cm, CH 12/110cm?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w pak. Nr 2 poz. 26
12.	Dotyczy Pakiet nr 9, poz.3 Prosimy o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylnej bez zawartości ftalanów potwierdzonej kartą katalogową lub oświadczeniem producenta, oraz bez koloru na opakowaniu identyfikującego rozmiar kaniuli, kaniula posiada skrzydełka i korek portu bocznego w kolorze, co pozwala na identyfikację rozmiaru kaniuli w opakowaniu jak i po jej wyjęciu, spełniająca pozostałe wymagania SWZ?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
13.	Pakiet 1, poz. 9 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
14.	Pakiet 1, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
15.	Pakiet 1, poz. 9 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. 9,5 cm ?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji



16.	Pakiet 1, poz. 9 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.	Nie
17.	Pakiet 1, poz. 9 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
18.	Pakiet 1, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
19.	Pakiet 1, poz. 10,17-19, Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
20.	Pakiet 1, poz. 23 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
21.	Pakiet 1, poz. 23 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
22.	Pakiet 1, poz. 23 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.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
23.	Pakiet 1, poz. 23 Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
24.	Pakiet 1, poz. 9,10,17-19,23, Czy zamawiający wydzieli poz. 9,10,17-19,23 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.	Nie akceptujemy propozycji wykonawcy
25.	PAKIET 1, POZ. 9 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
26.	PAKIET 1, POZ. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
27.	PAKIET 1, POZ. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?	Tak
28.	PAKIET 1, POZ. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Do pomp 50/60 ml w opakowaniu 100 szt.?	Tak
29.	PAKIET 1, POZ. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Do insuliny z tłokiem w kolorze mlecznym?	Tak
30.	PAKIET 1, POZ. 13-16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej bez oznaczenia kolorystycznego na opakowaniu jednostkowym?	Nie



31.	<b>PAKIET 1, POZ. 13-16</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną pojedynczą skalą?	Tak
32.	<b>PAKIET 1, POZ. 16</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. 20 -24 ml w opakowaniu 80 szt./ z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?	Tak
33.	<b>PAKIET 1, POZ. 17</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Do pomp 50/60 ml w opakowaniu 100 szt.?	Tak
34.	<b>PAKIET 1, POZ. 18</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Do pukania Janetta 50/60 ml w opakowaniu 25 szt.?	Tak
35.	<b>PAKIET 1, POZ. 19</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Do pukania Janetta 100 ml w opakowaniu 25 szt.?	Tak
36.	<b>PAKIET 1, POZ. 23</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?	Tak
37.	<b>PAKIET 1, POZ. 23</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski lub gumki stabilizującą dren?	Nie
38.	<b>PAKIET 1, POZ. 23</b> Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tej pozycji
39.	<b>PAKIET 6, POZ. 59</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z rezerwuarem ze śladową ilością ftalanów?	Nie
40.	<b>PAKIET 9, POZ. 67</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z PTFE?	Nie
41.	<b>PAKIET 9, POZ. 69</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej ze skrzydełkami bez możliwości ich przyszywania?	Nie
42.	<b>PAKIET 9, POZ. 69</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach: 22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min 20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min 18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min 17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min 16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min	
43.	Pakiet 1 Poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do szybkiego przetaczania krwi pakowanych po 50 szt.	Tak
44.	Pakiet 1 Poz. 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek niskooporowych 3 częściowych LL o pojemności 3 ml.	Nie akceptujemy propozycji
45.	Pakiet 1 Poz. 6,7 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego	Zamawiający w tej kwestii będzie stosował przepisy Pzp

	Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.	
46.	Pakiet 3 Poz. 1 i 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetoczeń do pomp perystaltycznych Ascor z wkładką silikonową	Tak

DYREKTOR  
mgr inż. Juliusz Kamasa

Wiesław Bajżewski  
Kierownik  
Sekcji ds. zamówień publicznych