

Zielona Góra 12.09.2023 r.

Nr referencyjny: NZ.261.45.2023**Dotyczy:** postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem zamówienia są: ***Sukcesywne dostawy sprzętu jednorazowego użytku.***

I.

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ I ZMIANIE TREŚCI SWZ**Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia**

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1**Pakiet 3****Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o poniższych właściwościach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza proponowany opis pod warunkiem, iż pozostałe parametry zawarte w SWZ pozostaną bez zmian. Zamawiający zmienia załącznik nr 4 do SWZ.***Pytanie nr 2**

Pytania do pakietu 1.

Czy możliwe jest przedstawienie propozycji produktu równoważnego, który ma parametry techniczne i funkcjonalne zbliżone do opisanych w przedmiocie zamówienia?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaferowania wyrobu spełniającego wszystkie wymagania opisane w formularzu cenowo technicznym dla zadania 1.*

Pytanie nr 3

Czy przypadku produktu równoważnego, który spełnia wymagania techniczne i funkcjonalne, istnieje konieczność przedstawienia dodatkowych dokumentów, takich jak certyfikaty czy badania, opinie, aby potwierdzić jego jakość i zgodność?

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia, iż nie żąda przedmiotowych środków dowodowych, jednakże zgodnie z punktem 5 formularza cenowo technicznego dla zadania nr 3: Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt 2 i 3 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek na etapie realizacji zamówienia.*

Pytanie nr 4

Czy urządzenie stabilizujące może być dostarczane jako część zestawu wraz z cewnikiem, czy są one rozważane tylko jako opcjonalny dodatkowy dodatek do zamówienia?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, że oczekuje aby urządzenie stabilizujące było zarówno jako część zestawu, jak również opcjonalnie jako dodatek do zamówienia.*

Pytanie nr 5**Zadanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści sterylny port bezigłowy przeznaczony do zamknięcia portów infuzyjnych i do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji (pobierania próbek krwi i podaży leków i płynów), przezierna obudowa, niebieska silikonowa membrana, czas stosowania 7dni, objętość wypełnienia 0,12ml, możliwość 200-krotnej aktywacji, przepływ 1500ml/10minut z 0.9% NaCl na wysokości 1m, odporność na ciśnienie do 200kPa, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza proponowany opis, pod warunkiem, że pozostałe parametry zawarte w SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający zmienia załącznik nr 4 do SWZ.*

Pytanie nr 6**Zadanie nr 3**

Pytanie do zadania nr 1- cewniki PICC z zastawką Groshung. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania, gdyż opisane w SWZ cewniki centralne PICC wykonane są z silikonu przez to są delikatne i wiąże się z tym możliwość rozerwania, ponadto nie jest zalecane używanie cewników z zastawkami. Dla wykonania prawidłowego pomiaru ośrodkowego ciśnienia żylnego cewniki typu PICC powinny być wykonane z poliuretanu i nie mogą posiadać zastawek i najlepiej, gdy nadają się do wstrzyknięć pod ciśnieniem. Ponadto cewniki wykonane z silikonu niosą ze sobą wyższe ryzyko okluzji. W poz. 1 prosimy o dopuszczenie wg opisu: Cewnik centralny PICC zakładany obwodowo do żyły głównej górnej. Rozmiar 4F/55cm, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy podaż 4ml/sec, posiadający funkcję pomiaru OCZ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 660ml/h. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, pojemnik do zabezpieczania igieł, łącznik bezigłowy Objętość wypełnienia 0.48ml, przepływ grawitacyjny 436ml/h,

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 7**Zadanie nr 3**

W poz. 2 prosimy o dopuszczenie wg opisu: mocowania bezszwowego cewnika typu PICC plasterm hydrokoloidalnym. Mocowanie cewnika na rzep, dające możliwość wielokrotnego odpinania i zapinania

cewnika. Odporny na działanie wody, przepuszczalny. Przeznaczony na 7 dni. Mocowanie o długości 90 mm (+/- 2 mm) eliptycznego kształtu ze zwężeniem w środkowej części. Część stabilizująca o szer. 35mm mm Bezląteksowy. Pakowany pojedynczo, opakowanie typu papier/folia.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 8

Ad par. 6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 1% wartości opóźnionej dostawy, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.*

Pytanie nr 9

Pakiet 3

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zamkniętego systemu bezigłowego z zerowym wypływem wstecznym płynu (neutralnym ciśnieniem), przeznaczonego do użytku ze wszystkimi urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej. Posiadający przepływ grawitacyjny 165 ml/min, (wyższy niż oczekiwany przez Zamawiającego) objętość wypełnienia do 0,04ml, przezroczysty, co zapewnia widoczność drogi płynu na całej długości zaworu i umożliwia wzrokową kontrolę procesu przepłykiwania. Może być używany przez 7 dni lub 700 aktywacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści proponowany opis, pod warunkiem, iż pozostałe parametry zawarte w SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający zmienia załącznik nr 4 do SWZ.*

Pytanie nr 10

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zamknięty system bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wkłucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia, iż nie żąda przedmiotowych środków dowodowych, jednakże zgodnie z punktem 5 formularza cenowo technicznego dla zadania nr 3: Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt 2 i 3 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek na etapie realizacji zamówienia.*

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego z przemieszczaniem dodatnim płynu, z zerowym refluxem. Gładka, łatwa do dezynfekcji powierzchnia pomaga zredukować ryzyko wniknięcia bakterii. Jednolita, silikonowa membrana, niepodzielna. Przezierna droga przepływu płynu (poliwęglanowy korpus). Przepływ nielaminarny. Kompatybilny z lipidami i lekami drażniącymi. Możliwość podaży do żyły lub tętnicy. Kompatybilny ze wstrzykiwaczem środka kontrastującego - Maxymalne ciśnienie 325 PSI @10 ml/s. Kompatybilny z CT/MRI. Przepływ grawitacyjny 142ml/ min, objętość wypełnienia 0,19 ml, Waga 1,75g; rozmiar 3 cm. Czas użycia 7 dni lub 200 aktywacji. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści proponowany opis, pod warunkiem, iż pozostałe parametry zawarte w SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający zmienia załącznik nr 4 do SWZ.*



II. ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SWZ

W miejsce dotychczasowych załączników wprowadza się:

- Załącznik nr 7 do SWZ wzór umowy PO ZMIANACH
- Załącznik nr 4 do SWZ PO ZMIANACH

Prezes Zarządu
dr Marek Działoszyński
podpis na oryginale