



Poznań, dnia 24. 07. 2020r.

Dz. Z. P. 24/37/ 20

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę wyrobów medycznych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 10.07.2020 r. pod numerem 2020 /S 132-323035

WYJAŚNIENIE NR 5 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r poz. 1986) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

Pytanie 1 dotyczy Pakiet 13

Worki do sporządzania mieszanin żywnościowych.

Prosimy Zamawiającego o rozdzielanie ilości w stosunku do pojemności worków. Różnica w cenie worka 200ml i 1000ml jest istotna, co znacząco wpłynie na wysoką wartość oferty.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na rozdzielanie ilości. Zamawiający dla ułatwienia kalkulacji, może podać szacowaną ilość do postępowania (na podstawie danych zużycia z poprzedniego okresu) w podziale na worki różnej pojemności: 250ml- 16.000 szt., 500ml- 7.000 szt., 1000ml - 1.000szt. Zamawiający podtrzymuje wymóg dokonywania swobodnego wyboru pojemności worka w ramach danej części zamówienia.

Pytanie 2 dotyczy Pakiet 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie oferty na worki o pojemności 200 ml, 500 ml i 1000 ml ?

Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie worków o pojemności 200ml, 500ml i 1000ml

Pytanie 3 dotyczy Pakiet 13

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie:

jałowego worka pakowanego pojedynczo o pojemności 200 ml lub 500 ml lub 1000 ml: TYPU NUTRIMIX do sporządzania mieszaniny pozajelitowej?

- Worek z zaciskiem, korkiem zamykającym worek, bez przewodów do napełniania.
- Worek wykonany z materiału typu EVA, nie zawierającego ftalanów i plastyfikatorów: DEHP oraz lateksu (zgodnie z Dyrektywą 2007/47/EC).
- Worek posiada 3 porty:





- 1) port z filtrem, oznaczony kolorem niebieskim, do dostrzyknięcia dodatków, z zatyczką
 - 2) port z końcówką luer kompatybilny ze strzykawką Luer Lock, zabezpieczoną korkiem i zaciskiem na drenie zamykającym dren bez możliwości ponownego otwarcia, do napełniania worka.
 - 3) port z zabezpieczeniem do podłączenia zestawu do infuzji
- Skala proporcjonalna co 50 ml (dla worka 200ml) lub 100 ml (dla worka 500 i 1000ml) dostosowana do worka w pozycji wiszącej.
 - Worek wyposażony w uchwyt.

Odp: Zamawiający dopuszcza worek o proponowanych wyżej parametrach, ale wymaga jednocześnie zachowania pozostałych warunków specyfikacji, w tym w szczególności wymaga worków o właściwościach zabezpieczających przed promieniowaniem UV.

Zestaw 2

Pytanie nr 1 Część 22 - Narzędzia chirurgiczne jednorazowego użytku

Poz. 1. – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Imadła chirurgicznego o **dł. 13cm** (różnica 1cm) typu Mayo-Hegar, sterylne, jednorazowego użytku, wykonane z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo w opakowanie typu papier/folia.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

Poz. 2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Imadła chirurgicznego **dł. 15cm** (różnica 1cm) typu Mayo-Hegar, sterylne, jednorazowego użytku, wykonane z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo w opakowanie typu papier/folia.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

Poz. 4 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Pincety chirurgicznej prostej **dł. 13cm**, (różnica 1cm) standardowa, sterylna, jednorazowego użytku, wykonana z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo w opakowanie typu papier/folia.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

Poz. 5 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Nożyczek zagiętych typu Metzenbaum **dł. 14cm** (różnica 0,5cm) sterylne, jednorazowego użytku, wykonane z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

Poz. 6 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Nożyczek chirurgicznych ostro-tępe proste **dł. 13cm** (różnica 1,5cm) sterylne, jednorazowego użytku, wykonane z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo w opakowanie typu papier/folia

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza.

Poz. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Nożyczek chirurgicznych tępo-tępych proste **dł. 15cm** (różnica 1cm) sterylne, jednorazowego użytku, wykonane z matowanej jedwabiście stali, znak jednorazowego użycia umieszczony po obu stronach każdego narzędzia. Pakowane pojedynczo w opakowanie typu papier/folia

Odp: Nie, zamawiający nie dopuszcza.

Parametry proponowane w zapytaniu nie odbiegają znacząco od pierwotnych wymogów, różnią się wyłącznie długością, pozostałe parametry są zachowane. Zgoda Zamawiającego pozwoli nam na złożenie oferty na wysokiej jakości narzędzia chirurgiczne jednorazowego użytku angielskiej firmy ROBINSON HEALTHCARE. Oferowane narzędzia są sterylne, pakowane pojedynczo w specjalne





www.gpsk.ump.edu.pl

tacki umożliwiające użytkownikowi bezpieczne wyciągnięcie narzędzie unikając krzyżowego zakażenia, dodatkowo każde opakowanie papier/folia zawiera serwetę.

Zestaw 3

Pakiet 34, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca na tkaninie jedwabnej o długości 9,1m., 24 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem potrzebnych metrów z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania zbiorczego?

Odp: Zamawiający dopuszcza przylepiec na tkaninie jedwabnej o długości 9.1 m w opak. 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem na ilość wymaganą w specyfikacji (w przeliczeniu na metry) t.j. 80 000 m , przyjmując zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku.

Zestaw 4

Część 17, poz.1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę oferowanego wyrobu w opakowaniach po 100szt pod warunkiem zaoferowania ilości wymaganej w specyfikacji, przyjmując zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku.

Zestaw 5

Pytania do części nr 7, poz. 1.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby układ oddechowy do resuscytacji noworodka posiadał zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra?

Odp: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści układ o dł. 1,5 m, z zastawką PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętki regulatora ciśnienia końcowo- wydechowego oraz z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe z okrągłymi, jednorazowymi maskami twarzowymi do resuscytacji w następujących rozmiarach:

rozm. 00 (średnica wewnętrzna 24 mm),

rozm. 0 (średnica wewnętrzna 30 mm),

rozm. 1 (średnica wewnętrzna 38 mm),

rozm. 2 (średnica wewnętrzna 48 mm)?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczebłowska@gpsk.ump.edu.pl





Pytania do części 36, poz. 1.

1. Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów oraz personelu medycznego, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

Odp: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

2. Prosimy o doprecyzowanie czy układ oddechowy ma posiadać generator, w którym:
 - paski mocujące do czapeczki są elastyczne i miękkie z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami,
 - kołyska do zamocowania generatora na paskowym mocowaniu wykonana jest z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami główki pacjenta? Dodatkowo zestaw generatora umożliwia mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii,
 - dołączone do zestawu są: miarka oraz 3 sztuki końcówek donosowych w rozmiarach małym S, średnim M i dużym L.

Odp: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie i jednocześnie wymaga spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie do części 36, poz. 3.

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula donosowa do nCPAP łącząca generator z noworodkiem posiadała końcówki o zróżnicowanej grubości ściany?

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pytanie do części 36, poz. 4.

Czy Zamawiający wymaga aby czapeczka/mocowanie miały postać czepca owijanego wokół głowy pacjenta? Proponowany czepiec jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej, dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

Odp: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie

Pytania do części 41, poz. 2.

1. Czy zamawiający dopuści komorę z nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała konstrukcję zapobiegającą nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem zasilającym w wodę dł.1,2m?

Odp: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.





3. Czy Zamawiający wymaga aby komora posiadała datę ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym?

Odp: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytania do części 43, poz. 1, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie kaniuli nosowej wykonanej z delikatnego dla skóry tworzywa niezaginającego i nieskręcającego się, z ultra miękkimi ramionami donosowymi wykonanymi z silikonu. W części przynosowej dodatkowa wypustka pozwalająca na aseptyczne dopasowanie do nozdrzy, dwie niezależnie zakładane pod nosem regulowane podkładki mocujące przyklejane do skóry za pomocą hipoałergicznego, silikonowej taśmy medycznej umożliwiają korektę położenia kaniuli oraz wyjęcie kaniuli z samej podkładki, pozbawiona lateksu, rozmiar kodowany kolorem.

Odp: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Zestaw 6

Część nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 200ml, kompatybilny z drenami 6CH-18CH?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren 30CH oraz 33CH, wykonany z 100% silikonu, długości 50cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany rozmiar 30CH i 33CH o długości 50cm, pozostałe parametry jak w SIWZ

Część nr 3, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści worki do pobierania próbek moczu, z samoprzylepną częścią woreczka pokrytą antybakteryjnym klejem wysokiej jakości, z dodatkowym uszczelnieniem wykonanym z antyalergicznego pianki zabezpieczającej przed sklejeniem się ścianek woreczka, dzięki czemu możliwy jest swobodny spływ moczu?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część nr 3, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 7x120 cm?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr, o wydajności 32mgH₂O/l, przestrzeń martwa 12-15ml, zakres objętości oddechowej 50-250ml?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, którego opór przepływu przy 5l/min wynosi max 1,2cmH₂O?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza





Część 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z przezroczystym balonem w kształcie walca?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część 8, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z przezroczystym balonem w kształcie walca?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza

Część nr 34, poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną poliuretanową z systemem bezpiecznej aplikacji ale bez znacznika uwolnienia linera?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną poliuretanową pakowaną w opakowanie papier-folia z nadrukowaną na folii datą ważności, rozmiarem, nr serii, nr katalogowym?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 42cm x 42cm (część lepna 42cm x 36cm)?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 40cm x 42cm (część lepna 36cm x 40cm)?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię o grubości 0,03mm?

Odp: Zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 14cm x 25cm (część lepna 14cm x 21cm)?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

Część nr 34, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o grubości 0,025mm?

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ





Część nr 34, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przylepiec nawinięty na plastikową szpulkę, pakowany a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przylepiec pakowany a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości do dwóch miejsc po przecinku, pozostałe parametry bez zmian, jak w SIWZ.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1 dotyczy części nr 15 pozycja 1 : W kolumnie drugiej zał. nr 1 - formularza asortymentowo - cenowego dla części nr 15 Zamawiający podał opis portu naczyniowego niskoprofilowego : Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu, komora powleczona od zewnątrz polioksymetylenem, otwory do przyszywania portu, dwa łączniki mocujące cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, wysokość komory 10,0mm-10,6mm, średnica membrany 9,5mm-10,6mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 60-80cm, śr.zew. 2,2mm-2,5mm i śr. wew. 1,0mm-1,3mm. oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, induktor cewnika, induktor ostłonki z przewodnikiem J (0,035"x50-60cm) z oznaczeniem długości, zestaw do przetoczeń z igłą Hubera i drenem długości 25cm z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym zakłuciem utrzymująca automatycznie (bez konieczności iniekcji podczas ekstrakcji igły) dodatkowo ciśnienie podczas wyciągania igły z portu. Dołączone oddzielnie do zestawu: echogeniczna igła punkcyjna, koszulka rozrywalna, strzykawka 10ml, prosta igła Hubera, sterylny rękaw (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG, paszport portu dla pacjenta w j. polskim. Port musi umożliwiać podawanie wlewów pod ciśnieniem, pompy perystaltyczne, strzykawki automatyczne, CT czyli, żeby posiadał cewnik odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI. Port musi być przystosowany do użycia w MRI. Wszystkie części składowe zestawu kompatybilne ze sobą i tego samego producenta. Uwaga port naczyniowy możliwy do stosowania z igłami do portów stosowanymi w jednostce- Cytocan i Surecan Safety II prod. Braun. Pakowany pojedynczo. Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone. Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania portu naczyniowego o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu, o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzanie portu pod skórę, 2 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 4,55 g, wysokość portu 10,4 mm mm, średnica membrany 9,7 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 50cm (długość wystarczająca do implantacji portu naczyniowego) śr.zew. 2,2 mm i śr. wew. 1,05 mm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, przewodnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca, karta pacjenta, etui na kartę pacjenta, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 300 psi, przepływ 5ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. Pytanie nr 2 dotyczy części nr 15 pozycja 1 : W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Pytanie nr 1 dotyczy części nr 15 pozycja 1 : W kolumnie drugiej zał. nr 1 - formularza asortymentowo - cenowego dla części nr 15 Zamawiający podał opis portu naczyniowego niskoprofilowego : Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu, komora powleczona od zewnątrz polioksymetylenem, otwory do przyszywania portu, dwa łączniki mocujące cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, wysokość komory 10,0mm-10,6mm, średnica membrany 9,5mm- 10,6mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 60-80cm, śr.zew. 2,2mm-2,5mm i śr. wew. 1,0mm-1,3mm. oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, induktor cewnika, induktor ostłonki z przewodnikiem J (0,035"x50-60cm) z oznaczeniem długości, zestaw do przetoczeń z igłą Hubera i drenem długości 25cm z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym zakłuciem utrzymująca automatycznie (bez konieczności iniekcji podczas ekstrakcji igły) dodatkowo ciśnienie podczas wyciągania igły z portu. Dołączone oddzielnie do zestawu: echogeniczna igła punkcyjna, koszulka rozrywalna, strzykawka 10ml, prosta igła Hubera, sterylny rękaw (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG, paszport portu dla pacjenta w j. polskim. Port musi umożliwiać podawanie wlewów pod ciśnieniem, pompy perystaltyczne, strzykawki automatyczne, CT czyli, żeby posiadał cewnik odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI. Port musi być przystosowany do użycia w MRI. Wszystkie części składowe zestawu kompatybilne ze sobą i tego samego producenta. Uwaga port naczyniowy możliwy do stosowania z igłami do portów stosowanymi w jednostce- Cytocan i Surecan Safety II prod. Braun. Pakowany pojedynczo. Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone. Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania portu naczyniowego o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu, o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 2 otwory do przyszycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 4,55 g, wysokość portu 10,4 mm mm, średnica membrany 9,7 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 50cm (długość wystarczająca do implantacji portu naczyniowego) śr. zew. 2,2 mm i śr. wew. 1,05 mm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca, karta pacjenta, etui na kartę pacjenta, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 300 psi, przepływ 5ml/sek, kompatybilny z MRI iTK. Pytanie nr 2 dotyczy części nr 15 pozycja 1 : W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Zamawiający udzielił odpowiedzi w wyjaśnieniu nr 3 z dnia 22.07.2020r

Z poważaniem



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczeblovska@gpsk.ump.edu.pl

