



Białystok, dnia 19 lipca 2022 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu na dostawę
materiałów medycznych do SP ZOZ WSPR w Białymstoku**

EOP.332.10.22

DOTYCZY: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawę materiałów medycznych do SP ZOZ WSPR w Białymstoku

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j. z późn. zm.), w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień, dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1

Część 24

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga podania ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości. Zamawiający nie dopuszcza wyceny do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 2

Projekt umowy- §6 pkt. 1a

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 1a projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy określonej w par. 1 ust 2” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”
Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Projekt umowy- §6 pkt. 1c,d

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru/zwłoki w dostawie towarów reklamowanych do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 6 ust. 1c,d projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy brutto” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany



Wskazanie 0,2 % wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 31: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykany standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, 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, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, dostępne rozmiary;

- 24G (0,74) - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00) - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Część 7

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz pakowany blister-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Część 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7

Część 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie 8

Część 15

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 2000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Część 16

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o poj. 2 l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Część 20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładów chłonnych w opakowaniach a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Część 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z igłą biorczą ściętą w 4 płaszczyznach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Część 27

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w op. a'800 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13

Część 29

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14

Część 31

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z pasywnym zabezpieczeniem przed zakłuciem - ostra część igły po wyciągnięciu zostaje samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, z igłą wykonaną ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, wykonaną z poliuretanu, wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG, z samodomykającym się koreczkiem, uchwytem umożliwiającym wykonanie wkłucia jedną ręką. Wyposażony w filtr hydrofobowy



zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, pakowany w twardy blister - PVC + Tyvec w rozmiarach:

Rozmiar [G]	Rozmiar [mm]	przepływ [ml/min]	kolor
24 x 3/4''	0,7 x 19	23	żółty
22 x 1''	0,9 x 25	36	niebieski
20 x 1 1/4 ''	1,1 x 32	61	różowy
18 x 1 3/4''	1,3 x 45	100	zielony
17 x 1 3/4''	1,5 x 45	142	biały
16 x 1 3/4''	1,7 x 45	200	szary
14 x 1 3/4''	2,0 x 45	305	pomarańczowy

?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15

Część 32

Czy Zamawiający dopuści długość 100 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16

Część 32

Czy Zamawiający dopuści długość 125 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17

Część 32

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez zatyczki i bez zamrożonej powierzchni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18

Część 35

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach od CH 6 do CH 22?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19

Część 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie 20

Część 37

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21

Część 38

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 22

Część 13

Prosimy o dopuszczenie opatrunków o wymiarach 6 cm x 8 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23

Część 26

Prosimy o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z igłą ściętą trójpłaszczyznowo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24

Część 30

Czy zamawiający ma na myśli strzykawki do pomp?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 25

Część 31

Prosimy o dopuszczenie kaniul

- Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
- Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących – widoczna w RTG i USG
- Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem,

w postaci zatrasku na końcu igły

- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
- Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.
- Skrzydółka oraz korek portu bocznego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z

igły do cewnika



- Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiając zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta m.in. informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula
- Nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP
- Opakowanie handlowe – 50 sztuk

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26

Część 31

Prosimy o dopuszczenie kaniuli

- Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP)
- Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące)
- Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego)
- Zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrasku
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi
- Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi
- Elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszycia kaniuli zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem



Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
	20 G	1,1 x 25	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27

Część 37

Czy Zamawiający ma na myśli kaniule do wlewów dożylnych dla dzieci i niemowląt ?

Jeżeli nie proszę o informacje o jakim przedmiocie zamówienia jest mowa.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 28

Część 43

Prosimy o dopuszczenie kraników trójdrożnych o dł. drenu 10 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że dostawa materiałów medycznych nie jest prawidłowo realizowana zgłosi do niej reklamację.



Pytanie 30

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź:

Warunki przechowywania i transportu muszą być zgodne z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.

Pytanie 31

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, jednakże podkreśla iż transport ma się odbywać zgodnie z paragrafem 14 pkt 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE).

Pytanie 32

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Transport ma się odbywać zgodnie z paragrafem 14 pkt 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE).

Pytanie 33

Dotyczy Części nr 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wymiarach 8 cm x 6 cm, z jedną podkładką znajdującą się wewnątrz opatrunku?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Dotyczy Części nr 21

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Nelaton pakowany w opakowanie folia-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36

Dotyczy Części nr 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą bioreczą o szlifie ołówkowym?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Dotyczy Części nr 29 poz. a-b

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną bez rozszerzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38

Dotyczy Części nr 29 poz. d

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny strzykawek za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39

dotyczy Części nr 32

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o żołądkowe o długości 1000mm lub 1250 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40

dotyczy Części nr 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. lub do 4 miejsc po przecinku ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga podania ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 100 sztuk elektrod, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości. Zamawiający nie dopuszcza wyceny do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie 41

dotyczy Części nr 40

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu, rozmiar od 2,5 do 5,0?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42

dotyczy Części nr 31:

Czy Zamawiający, dbając o bezpieczeństwo epidemiologiczne chorego, wymaga, aby kaniule były wyposażone w gwintowany, aktywowany ruchem obrotowym mechanizm zapobiegający przypadkowemu otwieraniu się koreczka portu bocznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 43

dotyczy Części nr 31:

Czy Zamawiający wymaga kaniul dożylnych z portem bocznym umiejscowionym centralnie nad skrzydełkami, co zapobiega podrażnieniom miejsca wkłucia poprzez zapobieganie efektowi „dźwigni” w czasie podłączenia strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 44

część 8

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych jałowe pakowane pojedynczo,

- średnica wewnętrzna rurki 2,5-4,5mm, długość 280mm
- średnica wewnętrzna rurki 4,0-6,00mm, długość 350mm
- średnica >5,00 mm, długość 350mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45

Część 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania łyżek plastikowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46

Część 9

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek dla dzieci -fi 2,0, długość 255 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 47

Część 10

Czy Zamawiający dopuści stabilizator z regulowanym pionowym uchwytem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 48

Część 10

Czy Zamawiający dopuści stabilizator mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 49

Część 35

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych od nr 6 do nr 20 CH?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50

Część 35

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z dwoma otworami naprzeciwległymi i jednym centralnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie zamówienia pilnego z 1 do 2 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody jednocześnie informując, iż zamówienia pilne składane będą nie częściej niż 4 razy w trakcie obowiązywania umowy.

Pytanie 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaliczenie próbki w poczet wykonanego zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu kar umownych w przypadku zwłoki w dostawie towaru z 0,2% wartości umowy na 0,2% wartości zamówionego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu kar umownych w przypadku zwłoki w reklamacji towaru z 0,2% wartości umowy na 0,2% wartości zamówionego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie na podstawie art. 286 ust. 1 i 3 Pzp Zamawiający informuje o zmianie terminu składania i otwarcia ofert:

- nowy termin składania ofert – 22.07.2022 r. g. 09:00
- nowy termin otwarcia ofert – 22.07.2022 r. g. 10:00