

*Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn*

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na produkty lecznicze i wyroby medyczne na potrzeby stacji dializ** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2018/S 186-419788 z dnia 27-09-2018*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytania do części nr 3

Czy zamawiający w części nr 3 „Linie krwi do hemodializy” wymaga zaoferowania linii krwi w której w części żyłnej komora kroplowa ma średnicę zewnętrzną 22 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w opisie przedmiotu zamówienia nie precyzował wielkości średnicy zewnętrznej komory kroplowej. Mając na uwadze powyższe – nie wymaga aby zaoferowana komora kroplowa w linii krwi w części żyłnej miała średnicę zewnętrzną wynoszącą 22mm. Ponadto Zamawiający przypomina, że zaoferowane linie krwi, zgodnie z wymaganiami mają być min. szczelne, elastyczne i dopasowane do aparatu.

Pytania do części nr 4

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści preparat w formie koncentratu o składzie: podchloryn sodu 47g/kg (4,7%) (aktywny chlor 45g/kg)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami opisanymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 5

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający w składzie: 1g kwasu nadoctowego oraz 7g nadtlenu wodoru– spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymagany preparat powinien zawierać w swoim składzie zarówno kwas nadoctowy jak i nadtlenek wodoru oraz inne składniki wymagane w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 8

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 8 pozycja 1 i 2 igły do hemodializy 15G, 16G, 17G?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Biorąc pod uwagę zasady uczciwej konkurencji oraz możliwość udziału w postępowaniu większej liczby oferentów czy zamawiający zezwoli w części nr 8 na zaoferowanie igieł do wkłucia tętniczego i żylnego, rozmiary w G do wyboru przez zamawiającego: 1,5; 1,6; 1,7 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 9

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, na bazie chlorku didecyldimetyloamonowego, chlorku alkilo-dimetylobenzyloamonowego i N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy, bez zawartości aldehydów, chloru i pochodnych guanidyny, który osiąga pełne działanie bójcze w stężeniu 0,25%- 15min (B,F,Tbc, Polio, Adeno, Noro) wyrób medyczny klasy IIa o bardzo dużej wydajności preparatu 2,5ml/11 rr.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje zaoferowania preparatu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, o spektrum działania B (MRSA), F, V (Rota, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, Herpes) – 15 min, Tbc (M. terrae) – 30 min.; stężenie robocze i czas działania od 0,25% do 1% w czasie od 5min., ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania: B, Tbc (Mycobacterium Terre, Mycobacterium Avium), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV, Vaccinia, Polyoma SV40) w czasie do 15 min. i stężeniu od 0,25% - 2%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaferowanie powyższego produktu przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na dokonywanie jakichkolwiek przeliczeń.

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymagany przez niego preparat powinien mieć pojemność 5-6 ml. Zamawiający nie wymaga specjalnego konfekcjonowania produktu, zaferowany produkt może być pakowany po 20 szt w kartonie, natomiast Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę jednostki miary i przeliczanie wymaganej ilości.

Pytania do części nr 14

Biorąc pod uwagę zasady uczciwej konkurencji oraz możliwość udziału w postępowaniu większej liczby oferentów czy zamawiający zezwoli części nr 14 na zaferowanie dializatorów niskoprzepływowych jednorazowego użytku z błoną biozgodną Poliamix o dwóch powierzchniach do wyboru 1,4 m² oraz 1,7m² ? Pozostałe parametry zgodne z wymogami zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory niskoprzepływowe z błoną biozgodną, polisulfonową, sterylizowane promieniami Gamma, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ o niżej wymienionych powierzchniach: powierzchnia: 1,4 i 1,6 (dwie powierzchnie do wyboru przez Zamawiającego), Pozytywna odpowiedź na nasze zapytania umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby

firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory niskoprzepływowe z błoną biozgodną, polisulfonową, sterylizowane promieniami Gamma, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ o niżej wymienionych powierzchniach: powierzchnia: 1,4 i 1,8 (dwie powierzchnie do wyboru przez Zamawiającego). Pozytywna odpowiedź na nasze zapytania umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 14 dopuści zaoferowanie dializatorów z błoną biozgodną, heliksonową, niskoprzepływowych ,o powierzchni 1,4m i klirensie fosforanów wynoszącym 160 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500,i o powierzchni 1,8m i klirensie fosforanów wynoszącym 170 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 15

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 15 dopuści zaoferowanie dializatorów z błoną biozgodną, heliksonową, wysokoprzepływowych ,o powierzchni 1,4m i klirensie fosforanów wynoszącym 225 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500,o powierzchni 1,8m i klirensie fosforanów wynoszącym 244 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500,i o powierzchni 2,2m i klirensie fosforanów wynoszącym 253 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Biorąc pod uwagę zasady uczciwej konkurencji oraz możliwość udziału w postępowaniu większej liczby oferentów czy zamawiający w części nr 15 zezwoli na zaoferowanie dializatorów wysokoprzepływowych jednorazowego użytku z błoną biozgodną zbudowaną z mieszaniny dwóch polimerów poliaryloetersulfonu oraz poliwinylpiperolidonu o powierzchniach 1,4 ; 1,8 ; oraz 2,1 m² ?

Błona zastosowana w w/w dializatorach pozwala na 22% większą wydajność w stosunku do innych dializatorów o tej samej powierzchni co zapewni adekwatność dializy dla wszystkich pacjentów zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy ze względu na dobro pacjenta oraz wysokie standardy leczenia i dbałość o jak najlepsze parametry dializy, zamawiający wymaga aby zaoferowane dializatory wysokoprzepływowe osiągały wysokie klirensy dla toksyn mocznicowych i tak:- dla przedziału 1,4 - 1,6 dla mocznika wynoszącym 272ml/min, dla fosforanów wynoszącym 242 ml/min., współczynnikiem ultrafiltracji (ml/godz. mmHg) 48 i poziomie wypełnienia 74 ml, mierzone przy przepływie krwi QB=300, dializatora QD=500, - dla przedziału 1,7-1,8 oraz 1,9-2,0 dla mocznika wynoszącym 281 ml/min. , dla fosforanów wynoszącym 255 ml/min., współczynnik ultrafiltracji (ml/godz. mmHg) 54 i poziomie wypełnienia 93 ml, mierzone przy przepływie krwi QB=300, dializatu QD=500, - dla przedziału 2,1-2,2 dla mocznika wynoszącym 284 ml/min. , dla fosforanów wynoszącym 261 ml/min., współczynnik ultrafiltracji (ml/godz. mmHg) 65 i poziomie wypełnienia 106 ml, mierzone przy przepływie krwi QB=300, dializatu QD=500

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga zaoferowania dializatorów o parametrach określonych powyżej. Wszelkie wymagania Zamawiającego zostały określone w Formularzu cenowym i dializatorów o takich właśnie parametrach oczekuje Zamawiający.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory wysokoprzepływowe z błoną biozgodną, polisulfonową, sterylizowane promieniami Gamma, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ o niżej wymienionych powierzchniach:powierzchnia: 1,4; 1,6; 1,8; 2,0 (cztery powierzchnie do wyboru przez Zamawiającego) Pozytywna odpowiedź na nasze zapytania umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory wysokoprzepływowe z błoną biozgodną, polisulfonową, sterylizowane promieniami Gamma, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ o niżej wymienionych powierzchniach:powierzchnia: 1,4; 1,6; 1,8; 2,2 (cztery powierzchnie do wyboru przez Zamawiającego) Pozytywna odpowiedź na nasze zapytania umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15 dializatory z błony polietherosulfonowej (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 18

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części 18 poz. 1 do odrębnego zadania oraz dopuszczenie opakowań równych 5l. Prosimy o podanie ile opakowań a'5l należy zaoferować.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części 18 poz. 3 do odrębnego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania do części nr 20

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp1 dopuści wycenę dzierżawy dwóch różnych typów aparatów, tzn.: aparatów wykonujących hemodializę oraz aparatów wykonujących hemodializę i hemodiafiltrację ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie dwóch różnych typów aparatów, tzn.: aparatów wykonujących hemodializę oraz aparatów wykonujących hemodializę i hemodiafiltrację, przy spełnianiu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp2 dopuści zaoferowanie m.in. drenów do aparatów wykonujących hemodializę , drenów o nazwie AV set SRB-r ,nr kat F00000257 , próbka tych drenów została przekazana Państwa stacji dializ w celu oceny ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje zaoferowania linii zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia. Jeśli linie opisane przez Wykonawcę w w/wym pytaniu spełniają te wymogi, to Zamawiający dopuszcza możliwość ich zaoferowania.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp2 dopuści wycenę dwóch typów drenów , tzn.: drenów do aparatów wykonujących hemodializę i hemodiafiltrację oraz drenów do aparatów wykonujących hemodializę ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp3 dopuści zaoferowanie dializatorów z błoną biozgodną, heliksonową, wysokoprzepływową ,o powierzchni 1,4m i klirensie fosforanów wynoszącym 225 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500, o powierzchni 1,8m i klirensie fosforanów wynoszącym 244 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500,i o powierzchni 2,2m i klirensie fosforanów wynoszącym 253 mierzonym przy QB=300ml/min QD=500, dializatory kompatybilne z aparatami przeznaczonymi do dzierżawy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp5 dopuści przeznaczony do 4sztuk aparatów wykonujących hemodializę i hemodiafiltrację, tj. do 4sztuk 5008S ,skoncentrowany preparat Sporotal100, oparty na podchlorynie sodu, zawierający co najmniej 3,5 g podchlorynu sodu w 100gramach preparatu, szybko działający środek, do odtłuszczenia i usuwania biofilmu, o działaniu przeciwbakteryjnym, czyszczącym, 1opakowanie 4,3L ,5kg ; ilość 15 opakowań jest przeznaczona do 4sztuk aparatów 5008S ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w Formularzu Cenowym w Pakiecie nr 20 w Lp6 dopuści Citrosteril skoncentrowany preparat, oparty na kwasie cytrynowym, do cytrotermicznej dezynfekcji i czyszczenia aparatów do hemodializy , główny składnik - 21g kw.cytrynowego w 100gramach preparatu , 1opakowanie 5L ; ilość 460 opakowań jest przeznaczona do wszystkich 17sztuk aparatów dzierżawy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści termin dostawy 2sztuk aparatów Fresenius do 14 dni od daty złożenia zamówienia, kolejnych 15 sztuk aparatów Fresenius do 50 dni od daty złożenia zamówienia ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści umowy będącej załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp6 w 5008S i 4008S classix profilowanie ultrafiltracji i profilowanie sodu ,możliwość stosowania ogólnie dostępnych koncentratów 1+34 i 1+44 oraz ustawianie temperatury w 5008S w zakresie 34*C-39*C i w 4008S classix w zakresie 35*C-39*C ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp11 dopuści w 5008S i 4008S classix alarmy temperatury i przecieku krwi , w 5008S alarmy składu koncentratu, w 5008S i 4008S classix kody awarii aparatu z zapamiętaniem i zapisaniem kodów w celu diagnostyki awarii ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp14 dopuści w 5008S ekran 15 cali, a w 4008S classix w 4008S classix ekran min.10 cali (minimum 26cm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z Formularzem Parametrów wymaganych – wymaga ekranu o wielkości 15 cali . Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania ekranów o wielkości 10 cali.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp21 dopuści w 5008S pamięć trzech, ostatnich, wykonanych zabiegów, a w 4008S classix pamięć trwającego zabiegu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie urządzeń z pamięcią co najmniej trzech ostatnich wykonanych zabiegów, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp22 dopuści w 5008S i w 4008S classix pamięć ostatniej, wykonanej dezynfekcji ? ; w celu bezpieczeństwa pacjentów aparaty wyposażone są w funkcję blokującą wykonanie następnego zabiegu w przypadku zaistnienia nieprawidłowej dezynfekcji , funkcja blokująca dezaktywuje się po wykonaniu prawidłowej dezynfekcji pozwalając na następny zabieg ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, W sytuacji kiedy urządzenie posiada pamięć ostatniej wykonanej dezynfekcji wymaga się aby

urządzenie wyposażone było w funkcję blokującą wykonanie następnego zabiegu w przypadku zaistnienia nieprawidłowej dezynfekcji .

Czy Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ w Formularzu Parametrów Wymaganych w Lp23 dopuści w 5008S posiadające możliwość oszczędzania wody i płynu dializacyjnego podczas przerw w zabiegu, tryb stand-by ,EcoFlow oraz 4008S classix z możliwością ręcznego wyłączenia przepływu dializatu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego zapisów w załączniku nr 6 tj.

- czy w pkt. 7 Zamawiający oczekuje produkcji online ultraczystego, wolnego od pirogenów płynu substytucyjnego do hemodiafiltracji wyłącznie w aparatach HDF (hemodiafiltracja) czy także HD (hemodializa). Wymóg posiadania tej opcji w aparatach HDF i HD oznacza, że Zamawiający oczekuje wszystkich maszyn z opcją hemodiafiltracji co jest niezgodne z zapisami pkt. 1 załącznika 6.

- czy w pkt. 8 Zamawiający oczekuje opcji substytucji płynu pre lub postdylucyjnej wyłącznie w aparatach HDF (hemodiafiltracja) czy także HD (hemodializa). Płyn substytucyjny podaje się wyłącznie w zabiegach hemodiafiltracji co oznacza wymóg posiadania opcji hemodiafiltracji we wszystkich zaofertowanych maszynach co jest niezgodne z zapisami pkt. 1 załącznika 6.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez doprecyzowanie opisu.

Biorąc pod uwagę zasady uczciwej konkurencji oraz możliwość udziału w postępowaniu większej liczby oferentów czy zamawiający w załączniku 6 „Formularz parametrów wymaganych” aparatu do hemodializy (HD) dotyczącego części nr 20 załącznika 2 „Formularz cenowy” w punkcie:

2. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu, w którym można przeprowadzić zabieg na 2 wkłucia lub 1 wkłucie z 1 pompą krwi?
4. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu, w którym następuje bezpośredni elektromagnetyczny pomiar przepływu płynu dializacyjnego przed i za dializatorem?
7. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu bez możliwości produkcji online ultraczystego, wolnego od pirogenów płynu substytucyjnego do hemodiafiltracji gdyż w przypadku zabiegu HD nie jest stosowany płyn substytucyjny a w/w opcja nie jest używana.
8. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu bez możliwości opcji substytucji płynu pre lub postdylucyjnej opcja ta nie jest wykorzystywana w terapii HD w związku z tym nie ma wpływu na terapię.
10. Czy zamawiający ma na myśli zapasowe źródło zasilania pozwalające na bezpieczne zakończenie zabiegu w razie awarii stałego zasilania?
14. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z przekątną ekranu 12 cali?

15. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu przepływem płynu dializacyjnego w zakresie 300-700ml/min
16. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z przepływem krwi do 500 ml/min
20. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z możliwością wpisania w ustawienia aparatu dowolnego składu koncentratu?
22. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z możliwością zapamiętania do 20 dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania aparatu o powyższych parametrach przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Biorąc pod uwagę zasady uczciwej konkurencji oraz możliwość udziału w postępowaniu większej liczby oferentów czy zamawiający w załączniku nr 6 „Formularz parametrów wymaganych” aparatu do hemodiafiltracji (HDF) dotyczącego części 20 załącznika 2 „Formularz cenowy” w punkcie:

3. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu bez możliwości przeprowadzanie zabiegów z koncentratem wodorowęglanowym płynnym?
4. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu w którym następuje bezpośredni elektromagnetyczny pomiar przepływu płynu dializacyjnego przed i za dializatorem?
10. Czy zamawiający ma na myśli zapasowe źródło zasilania pozwalające na bezpieczne zakończenie zabiegu w razie awarii stałego zasilania?
16. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z przepływem krwi do 500 ml/min
19. wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu bez zliwość regulacji poziomu krwi w jeziorkach tętniczych i żylnych z automatycznym systemem kontroli wysokości poziomu krwi i informacją w razie nieprawidłowego poziomu?
20. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z możliwością wpisania w ustawienia aparatu dowolnego składu koncentratu?
22. Wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu z możliwością zapamiętania do 20 dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania aparatu o powyższych parametrach przy zachowaniu pozostałych wymogów opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający w części nr 20 punkcie 5 i 6 zezwoli na zaferowanie dezynfektantu w postaci suchych kapsuł dedykowanego do aparatów dzierżawionych w odpowiednio przeliczonej ilości zgodnie z zaleceniami producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający w części 20 punkcie 2 wziął pod uwagę że w "Formularz parametrów wymaganych" zamawiający wymaga zaferowania aparatów do hemodiafiltracji (4 sztuki) czy w związku z tym

zamawiający mógłby doprecyzować ilość lini krwi jaką przewiduje wykozystać do w/w terapii w okresie przewidzianym do dzierżawy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

.....
Kierownik
Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
mgr Stanisława Masłowska