

Konin, 14.05.2024 r.

WSZ-EP-9/564/2024

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
Strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa sprzętu jednorazowego i wyrobów medycznych dla Pracowni Leku Cytostatycznego”, nr sprawy WSZ-EP-9/2024

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 4

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

W związku z powyższym działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Dot. zad. 3 Prosimy o dopuszczenie przyrządu przystosowanego do pracy z cytostatykami, posiadającego tylko filtr hydrofobowy 0,2um (p/aerazolowy). W kolorze zielonym (transparentny), z portem bezigłowym, który posiada płaską membranę. Przyrząd z udokumentowaną kompatybilnością z lekami cytostatycznymi; z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml; pakowany jałowo, indywidualnie; nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt; apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta. Oferowany system nie posiada filtra płynów więc nie zmienia się stężenie podczas rekonstytucji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

2. Dot. zad. 5 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli produkty z pozycji 1 i 2, będące elementami rozwiązania do przygotowywania i przenoszenia leków, jako cały system były zgodne z definicją NIOSH?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zapisami SWZ produkty z pozycji 1, 2 stanowią rozwiązanie do przygotowywania i przenoszenia leków zgodne z definicją NIOSH. Zgodność produktu z definicją NIOSH potwierdzona badaniami. Powyższy dokument Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą, w ramach przedmiotowych środków dowodowych.

3. Dot. zad. 12 Prosimy o dopuszczenie przyrządu przystosowanego do pracy z cytostatykami, posiadającego tylko filtr hydrofobowy 0,2um (p/aerazolowy). W kolorze zielonym (transparentny), z portem bezigłowym, który posiada płaską membranę. Przyrząd z udokumentowaną kompatybilnością z lekami cytostatycznymi; z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml. Czas stosowania 7dni lub 200aktywacji; pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt.; apirogenny. Wyrób wykorzystywany i

przechowywany w środowisku zgodnym z USP ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

4. Dot. zad. 13, poz. 1, 2, 3 Prosimy Zamawiającego o uznanie jako spełniającej wymogi w zakresie norm, jedynie Normę ISO 10993 w Zakresie Biologicznej Oceny Wyrobów Medycznych. DIN jest skrótem Deutsches Institut für Normung (Niemiecki Instytut Normalizacyjny), czyli niemiecki odpowiednik polskiej normy PN, EN- Normą Europejską a ISO – Międzynarodową Organizacją Normalizacyjną.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że uzna jako spełnienie wymogów, jedynie normę ISO 10993. W związku z tym Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika nr 2 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy poprzez wykreślenie wymogu dotyczącego normy DIN EN 30993. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

5. Dot. zad. 13 poz. 1, 2, 3 Prosimy Zamawiającego w pakiecie 13 o dopuszczenie strzykawk 3-częściowych bez oznaczenia kolorystycznego na opakowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza na powyższe. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

6. Dot. zad. 13 poz. 1, 2, 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 13 oczekuje strzykawk 3- częściowych kompatybilnych z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, potwierdzone przez producenta).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi.

7. Do. Par. 2 ust. 3 wzoru umowy Prosimy o zwiększenie ilości procentowej realizacji umowy do wys. 70% w zakresie każdego zadania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

8. dot. Par. 6 ust. 1.1. i 1.2 wzoru umowy Prosimy o zmniejszenia kary do 1%

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Osoba do kontaktu:
Żaneta Borowska
Dział Zamówień Publicznych
tel. 63 240 41 33