



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego w Płocku**



Płock, dnia 11 maja 2021 r.

TZPiZI.261.1315.2021

**Wykonawcy
uczestniczący w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego
nr postępowania **TZPiZI.261/01/D/21****

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji o wartości zamówienia nie przekraczającej progów unijnych, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) – dalej p.z.p. na **dostawę pn. „Sukcesywny zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SP ZOZ WSPRITS w Płocku w okresie 12 miesięcy”**.

I. Działając w trybie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm.), zwaną dalej PZP, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

PYTANIE 1:

Część nr 1, pozycja 1-8 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi usytuowanymi naprzemianlegle?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE 2:

Część nr 1, pozycja 9-28 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną w całości z PCV bez silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 3:

Część nr 1, pozycja 32 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 4,7?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Mazowsze.
serce Polski

KRS: 0000029842 NIP: 774-10-02-289 REGON: 610317845

Telefon: 24 267-84-00; fax: 24 267-84-15

e-mail: sekretariat@wspritsplock.pl <http://wspritsplock.pl>

Administratorem Państwa danych osobowych jest SP ZOZ Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego w Płocku 09-400 Płock ul. Narodowych Sił Zbrojnych 5.

Więcej informacji dotyczących przetwarzania danych osobowych znajdą Państwo na stronie: <http://wspritsplock.pl> w zakładce ochrona danych.

PYTANIE 4:

Część nr 1, pozycja 33 - Czy Zamawiający dopuści łącznik „martwa przestrzeń” podwójnie obrotowy z portami?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE 5:

Część nr 1, pozycja 44-47 - Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną wykonaną w całości z PCV bez silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 6:

Część nr 1, pozycja 48-54 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 7:

Część nr 1, pozycja 68-75 - Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 8:

Część nr 1, pozycja 87-90 - Czy Zamawiający odstąpi od parametru „nazwa producenta na strzykawce”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstąpi.

PYTANIE 9:

Część nr 1, pozycja 116 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 10:

Część nr 1, pozycja 128 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na zużyte igły 10l o wysokości 300 mm i średnicy dolnej 200 mm i górnej 240 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE 11:

Część nr 1, pozycja 129 - Czy Zamawiający w pozycji 129 miał na myśli pojemnik o pojemności 2l?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 12:

Część nr 1, pozycja 129 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 160 mm i średnicy górnej/dolnej: 120/165 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 13:

Część nr 1, pozycja 130 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 125 mm i średnicy górnej 140 mm i dolnej 102 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 14:

Część nr 1, pozycja 145 - Czy Zamawiający dopuści worki do wymiocin wykonane z przezroczystego materiału?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE 15:

Część nr 1, pozycja 158 - Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarze 50 cm x 60 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE 16:

Część 6 Poz. 1 Układ oddechowy z komorą noworodkowy

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne (w tym bakterie, włączając szczepy odporne na leczenie, grzyby, wirusy i pleśń) jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę również czas pandemii i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów, w szczególności tych przedwcześnie urodzonych, których organizmy są narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, oczekuje aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 17:

Część 6 Poz. 1 Układ oddechowy z komorą noworodkowy

Prosimy o wyodrębnienie poz. 1 do osobnego zadania lub umożliwienie złożenia oferty częściowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 18:

Pakiet 5

Pytanie 1

Aby precyzyjnie dobrać odpowiednie akcesoria prosimy o potwierdzenie czy urządzenie Lifepak posiada moduł SpO2 wykonany w technologii Masimo SET, a co za tym idzie wymagane jest przez producenta stosowanie do prawidłowej i nie zafałszowanej pracy akcesoriów również wykonanych w technologii Masimo SET czujnik, kabel łączący. Czy Zamawiający wymaga aby składający ofertę na pozycję 5, 6 ,9 potwierdził pisemnie przez serwis lub producenta technologii kompatybilność z akcesoriów SpO2 Masimo?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że urządzenie Lifepak posiada moduł SpO2 wykonany w technologii Masimo SET. Zamawiający nie wymaga, aby składający ofertę na pozycję 5, 6, 9

potwierdził pisemnie przez serwis lub producenta technologii kompatybilność z akcesoriów SpO2 Masimo. **Zamawiający wymaga, zgodnie z zapisami SWZ, aby Wykonawca na żądanie Zamawiającego przedstawił zaświadczenie niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.**

PYTANIE 19:

Pytanie 2

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment prosimy o potwierdzenie czy pozycje 5,6,9 muszą być wykonane w technologii Masimo SET, a ich kompatybilność potwierdzi pismem z autoryzowanego serwisu Masimo lub od producenta technologii?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pozycje 5,6, 9 muszą być wykonane w technologii Masimo SET, a jeśli chodzi o drugą część pytania dot. kompatybilności to Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 18.

PYTANIE 20:

Pytanie 3

Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 5,6,9 z Pakietu 5 oraz poz. 10,11 z pakietu 4 na akcesoria wykonane w technologii Masimo SET i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Jako autoryzowany dystrybutor sprzętu i akcesoriów Masimo aktualnie nie mamy możliwości złożenia oferty na pozostały sprzęt medyczny zawarty w Pakiecie 4 i 5 gdyż nie jesteśmy jego dystrybutorem. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na złożenie oferty przez bezpośrednich dystrybutorów tym samym zmniejszając koszt zakupu przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 21:

Pakiet 4

Pytanie 1

Aby precyzyjnie dobrać odpowiednie akcesoria prosimy o potwierdzenie czy urządzenie defibrylatora marki ZOLL lub respiratora marki ParaPac posiada moduł SpO2 wykonany w technologii Masimo SET a co za tym idzie wymagane jest przez producenta stosowanie do prawidłowej i nie zafalszowanej pracy akcesoriów również wykonanych w technologii Masimo SET czujnik, kabel łączący. Czy Zamawiający wymaga aby składający ofertę na pozycję 10,11 potwierdził pisemnie przez serwis lub producenta technologii kompatybilność z akcesoriów SpO2 Masimo?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że urządzenie defibrylatora marki ZOLL lub respiratora marki ParaPac posiada moduł SpO2 wykonany w technologii Masimo SET, a jeśli chodzi o drugą część pytania dot. kompatybilności Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 18.

PYTANIE 22:

Pytanie 2

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment prosimy o potwierdzenie czy pozycje 10 i 11 muszą być wykonane w technologii Masimo SET a ich kompatybilność potwierdzi pismem z autoryzowanego serwisu Masimo lub od producenta technologii?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że pozycje 10 i 11 muszą być wykonane w technologii Masimo SET, a jeśli chodzi o drugą część pytania dot. kompatybilności Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 18.

PYTANIE 23:

Pytanie 3

Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 5,6,9 z Pakietu 5 oraz poz. 10,11 z pakietu 4 na akcesoria wykonane w technologii Masimo SET i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Jako autoryzowany dystrybutor sprzętu i akcesoriów Masimo aktualnie nie mamy możliwości złożenia oferty na pozostały sprzęt medyczny gdyż nie jesteśmy jego dystrybutorem zawarty w Pakiecie 4 i 5 . Wydzielenie tych pozycji pozwoli na złożenie oferty przez bezpośrednich dystrybutorów tym samym zmniejszając koszt zakupu przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- II. Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje termin składania ofert ustalony do dnia 14.05.2021 r. do godziny 10⁰⁰ oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10³⁰.
- III. Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany w SWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

DYREKTOR
SP ZOZ

Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego w Płocku

mgr Lucyna Kęsicka