

Toruń, dnia 08.01.2020 r.

SSM.DZP.200.255.2020

Dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku do infuzji płynów.

W związku ze skierowanym przez Wykonawcę w dniu 30.12.2020 r. pytaniami do siwz Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonych na nie odpowiedziach.

Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. O wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Na korpusie pierścień emitujący światło własne celu identyfikacji punktu dostępu w trudnych warunkach ( w warunkach niskiego poziomu oświetlenia) lub specjalne dodatkowe oznaczenie umożliwiające oznaczenie linii tętnicznej . Dodatkowe oznaczenie lub pierścień nie wpływają konstrukcyjnie ujemnie na zmianę parametrów przepływu w oczekiwanym zaworze. Zawory posiadają badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań.

Odpowiedź na pytanie nr 1

Patrz poniżej modyfikacja siwz

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu posiadającego specjalne dodatkowe oznaczenie linii tętnicznej w opakowaniach po 50 sztuk lub pierścień emitujący światło własne w opakowaniach 100 sztuk (wycena za sztukę lub 50 sztuk).

Odpowiedź na pytanie nr 2

Patrz poniżej modyfikacja siwz

Na podstawie art. 38 ust. 4 prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść siwz w taki sposób, że:

1) w załączniku nr 1 wykreśla dotychczasową tabelę o następującej treści: ,,

L.p.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	Podać: producent/ wszystkie nr katalogowe	Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego
1.	Zamknięty system dostępu naczyniowego, bezigłowy, do wielokrotnych aktywacji, bez mechanicznych i metalowych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i luer lock, sterylny, pakowany indywidualnie. Prostý i widoczny tor przepływu. Całkowicie przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi lub z przezierną obudową umożliwiającą kontrolę całego toru przepływu , a zarazem posiadającego na korpusie	Opak.	140						

<p>specjalne dodatkowe oznaczenie linii tętnicznej lub pierścieni emitujący światło własne w celu identyfikacji punktu dostępu w trudnych warunkach np. niskiego poziomu oświetlenia (pod warunkiem, że dodatkowe oznaczenie lub pierścien nie wpływają konstrukcyjnie ujemnie na zmianę parametrów przepływu w oczekiwanym zaworze ). Przejście martwa 0,01 lub 0,04 ml.</p> <p>Dostosowany do użytku z lekami, krwią, tłuszczami. Do stosowania u pacjentów przez minimum 7 dni lub minimum 100 aktywacji .</p> <p>Dodatkowe wymagania: z zastawką w jednoelementowej, silikonowej membrany split septum, osadzonej na plastikowym, przezroczystym konektorze, z jednolitą powierzchnią do dezynfekcji, minimalny przepływ 525ml/min zgodnym z wymaganiami normy PN - EN ISO 10555 -5, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara = 250psi, na ciśnienie zwrotne 6,7 bara = 97 psi o przepływie min. 165 ml/min, długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiadający przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście zabezpieczone protektorem. Na korpusie specjalne dodatkowe oznaczenie umożliwiające oznaczenie linii tętnicznej lub pierścieni emitujący światło własne w celu identyfikacji punktu dostępu w trudnych warunkach ( w warunkach niskiego poziomu oświetlenia). Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań .</p> <p>Opakowanie A'50 szt. PRÓBKA</p>										
Ogółem:										

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego, a w miejsce wykreślonej tabeli wprowadza nowa tabela o następującej treści:"

L.p.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	Podać: producent/ wszystkie nr katalogowe	Podać najmniejsze opakowanie zbiorcze
1.	Zamknięty system dostępu naczyniowego, bezigłowy, do wielokrotnych aktywacji, bez mechanicznych i metalowych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i luer lock, sterylny, pakowany indywidualnie. Prosty i widoczny tor przepływu. Całkowicie	Opak.	140						

<p>przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi lub z przezierną obudową umożliwiającą kontrolę całego toru przepływu , a zarazem posiadającego na korpusie specjalne dodatkowe oznaczenie linii tętnicznej lub pierścień emitujący światło własne w celu identyfikacji punktu dostępu w trudnych warunkach np. niskiego poziomu oświetlenia (pod warunkiem, że dodatkowe oznaczenie lub pierścień nie wpływają konstrukcyjnie ujemnie na zmianę parametrów przepływu w oczekiwany zaworze ). Przeważnie martwa 0,01 lub 0,04 ml.</p> <p>Dostosowany do użytku z lekami, krwią, tłuszczami. Do stosowania u pacjentów przez minimum 7 dni lub minimum 100 aktywacji .</p> <p><u>Dodatkowe wymagania:</u> z zastawką w jednoelementowej, silikonowej membrany split septum, osadzonej na plastikowym, przezroczystym konektorze, z jednolitą powierzchnią do dezynfekcji, minimalny przepływ 525ml/min zgodnym z wymaganiami normy PN - EN ISO 10555 -5, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara = 250psi, na ciśnienie zwrotne 6,7 bara = 97 psi <b>LUB</b> o przepływie min. 165 ml/min, długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiadający przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście zabezpieczone protektorem. Na korpusie specjalne dodatkowe oznaczenie umożliwiające oznaczenie linii tętnicznej lub pierścień emitujący światło własne w celu identyfikacji punktu dostępu w trudnych warunkach ( w warunkach niskiego poziomu oświetlenia). Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań .</p> <p>Opakowanie A'50 szt.* PRÓBKA</p>										
Ogółem:										

\* Zamawiający dopuszcza opakowania 100 szt.

Wymaga się aby sprzęt sterylny/biologicznie czysty (jeśli dotyczy) dostarczany był zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się oryginalne opakowanie zbiorcze producenta. W przypadku nie przestrzegania powyższego towar nie zostanie przyjęty do magazynu. Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań tzw. luzem i innym rodzajem opakowania transportowego”,

2) W Części 11 - „Termin i miejsce składania ofert” wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „11.1. Oferty należy składać do dnia 11 stycznia 2021 r. do godziny 10:00 w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, pok. nr 032 – kancelaria szpitala.11.2. Oferty złożone po terminie zwraca się niezwłocznie., a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „11.1. Oferty należy składać do dnia 13 stycznia 2021 r. do godziny 10:00 w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim im. M. Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19, 87-100 Toruń, pok. nr 009 – kancelaria szpitala.

## **11.2. Oferty złożone po terminie zwraca się niezwłocznie.”**

3) W Części 17 - „Otwarcie ofert” wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „15.1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 11 stycznia 2020 r. o godzinie 10.15 w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim im. im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19 w budynku medyczno - administracyjnym, pokój nr 115.”a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„15.1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 13 stycznia 2021 r. o godzinie 10.15 w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim im. Mikołaja Kopernika w Toruniu, ul. Batorego 17/19 w budynku medyczno - administracyjnym, pokój nr 115.”**

Pozostałe warunki siwz nie ulegają zmianie.

08.01.2020 r. odpowiedzi na pytania i modyfikację siwz zamieszczono na stronie Zamawiającego [www.med.torun.pl](http://www.med.torun.pl)