

15. MAR. 2023

Warszawa, r.

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień publicznych na: Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku.

PN-50/23/KT

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytania do pakietu 3

1. Zgodnie z zarządzeniem Narodowego Funduszu Zdrowia, cewniki Picc i Midline nie są objęte refundacją (pismo NFZ w załączeniu), jej koszty nie są pokrywane ze środków publicznych, gdyż nie przeszły procedury refundacyjnej.

W związku z tym zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem: czy produkty w pakiecie 3 są objęte refundacją?

Odp.: Nie.

2. Czy Zamawiający uzna rozwiązanie równoważne i dopuści cewnik 5 FR zamiast 5,5Fr?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o dookreślenie czy cewnik ma być jednokanałowy czy dwukanałowy?

Odp.: Dwukanałowy.

4. Czy dopuści cewnik z inną powłoką, zachowującą tą samą lub lepszą funkcjonalność (działanie udokumentowane badaniami)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy dopuści cewnik z zestawem Cewnik obwodowy (1), kaniula (1), prowadnica nitinolowa (1), skalpel (1), rozrywalny rozszerzacz 10 cm (1), bezpieczna igła do nakłucia 21G x 7 cm (1), igła 21G x 7 cm (1), strzykawka 10 ml (1), plaster mocujący cewnik Statlock (1), miarka o długości 92 cm (1), nasadki iniekcyjne (1, 2, 3)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

6. Wykonawca zaproponował produkt równoważny, gdyż w opisie znalazły się cechy produktu charakterystyczne dla jednego wykonawcy. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o samodzielne stworzenie granic równoważności przy zachowaniu zasad konkurencyjności lub wskazanie norm lub funkcjonalności produktu bez wskazywania konkretnych danych technicznych. Brak zakresów utrudnia dopasowanie produktu identycznego i ciężko określić co Zamawiający uważa za produkt równoważny w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP

Odp.: Klauzula równoważności została określona w rozdziale V SWZ.

Części 7

7. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły jednorazowej bezpiecznej ze szlifem Hubera spełniającej wymogi opisu przedmiotu zamówienia z dostępnością rozmiarów :

19G - 15,20,25,30 mm

20 G - 15,20,25,30 mm

22G - 15,20,25,30 mm

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozmiary, pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

8. Jednocześnie prosimy Zamawiającego o zmianę wymaganych próbek w tym zakresie na 3 szt igły (rozmiar 19 G dł 20 mm) i 3 szt igły (rozmiar 20 G dł 25 mm) ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet 2

9. Prosimy o dopuszczenie w części 2 igły typu Hubera – bezpiecznej, niekarbowanej, z zabezpieczeniem przez zakłuciem w postaci pozycjonowanej okrągłej podstawy.

- Zabezpieczenie igły jest sygnalizowane „klikaniem”.
- Igła posiada przezroczysty dren od długości około 20 cm, bez dodatkowego portu.
- Igła posiada owalny, płaski korpus wykonany z przezroczystego tworzywa pozwalającego na obserwację miejsca wkłucia. Korpus jest teksturowany / łatwy do uchwycenia i obracania - zamiast skrzydełek.
- Przezroczysta podstawa, z miękką niechłonna podkładką z pianki o grubości około 2mm, wygodnej dla pacjenta
- Z klipsem do przerw w infuzji, z kodowaniem rozmiarów za pomocą kodu kolorów zacisku.
- Rozmiary igieł zgodnie z podanymi z SWZ.

Widok na cały zestaw z drenem oraz klamrą





Korpus igły przed iniekcją

Korpus igły po iniekcji - mechanizm zabezpieczający igłę z pianką , na zakończeniu igły



Odp.: Zamawiający informuje, iż część nr 2 nie dotyczy igieł typu Hubera, tylko introduktorów.

Dotyczy Pakiet 7 poz. A – J

Prosimy o dopuszczenie w części 7 (poz. a-j) igły typu Hubera – bezpiecznej, z zabezpieczeniem przez zakłuciem w postaci pozycjonowanej okrągłej podstawy.

- Zabezpieczenie igły jest sygnalizowane „kliknięciem”.
- Igła posiada przezroczysty dren od długości około 20 cm, bez dodatkowego portu.
- Igła posiada owalny, płaski korpus wykonany z przezroczystego tworzywa pozwalającego na obserwację miejsca wkłucia. Korpus jest teksturowany / łatwy do uchwycenia i obracania - zamiast skrzydełek.
- Przezroczysta podstawa, z miękką niechłonna podkładką z pianki o grubości około 2mm, wygodnej dla pacjenta
- Z klipssem do przerw w infuzji, z kodowaniem rozmiarów za pomocą kodu kolorów zacisku.
- Rozmiary igieł zgodnie z podanymi z SWZ.
- W pozycjach: g, h, i, j igieł o długości 38mm

Widok na cały zestaw z drenem oraz klamrą



Korpus igły przed iniekcją



Korpus igły po iniekcji - mechanizm zabezpieczający igłę z pianką , na zakończeniu igły



Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Powyższe dopuszczenia Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić/wpisać w załączniku nr 2 . 1 – 2.7 do SWZ w Formularzu cenowym /opisie przedmiotu zamówienia.

ZASTĘPCA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Wioletta Dmowska

Załączniki:

1/pismo NFZ z dnia 07.12.2022r.

ST. SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
Karolina Terech-Worosz
Karolina Terech-Worosz

Data: 07.12.2022 r.

Znak sprawy: DSOZ-WLS.401.336.2021
2022.424317.MPRYAdresat: **Optimed Pro-Office**
E-mail: **optimed@optimed-pro-office.pl**

Tytuł pisma:

Dotyczy możliwości rozliczenia procedury wytworzenia stałego dostępu naczyniowego z użyciem cewnika PICC

Szanowni Państwo,

w odpowiedzi na korespondencję elektroniczną z dnia 29 listopada 2022 r. informuję, że Fundusz podtrzymuje stanowisko zawarte w piśmie z dnia 16 sierpnia 2021 r. znak: DSOZ-WLS.401.336.2021, 2021.245278.MAKA.

Jednocześnie informuję, że w opinii pana Prof. dr hab. med. Macieja Krzakowskiego, Konsultanta Krajowego w dziedzinie onkologii klinicznej nie jest uzasadnione stosowanie cewników typu PICC i MIDLINE ze względu na ryzyka związane z ich użyciem. Wobec tego, nie przewiduje się wprowadzenia zmian do zarządzenia w przedmiotowym obszarze.

Z poważaniem

Anna Miszczak

Dyrektor Departamentu
Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej
/Dokument podpisany elektronicznie/**Kontakt**Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej, sekretariat.dsoz@nfz.gov.pl, tel. 22 572 61 00