



Bystra, dn. 16.02.2016 r.

Nr sprawy: 1/EZP/380/MAS/1/2016

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku dla potrzeb CPIiT w Bystrej

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 19; pozycja 2 zestawu uniwersalnego o parametrach lepszych niż wymagane, poprzez wprowadzenie modyfikacji treści opisu przedmiotu w ten sposób że przy określeniu gramatury zamawiający doda określenie „minimum”.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację opisu przedmiotu zamówienia poprzez wprowadzenie modyfikacji treści i dodanie określenia „minimum” dotyczącego gramatury obłożenia.

Pytanie nr 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie w Pakiecie nr 7 w pozycjach 1-9, 10-16, 23-26 od wymogu aby wszystkie pozycje pochodziły od jednego producenta

Odpowiedź

Zamawiający nie odstąpi od wymogu aby wszystkie pozycje pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 3

Pakiet 36

- a) Czy Zamawiający dopuszcza pojemniki z PP?
- b) Czy Zamawiający dopuszcza pojemniki z PS?
- c) Czy Zamawiający poprzez „dopasowaną pokrywkę” ma na myśli pojemnik z zakrętką?
- d) Czy Zamawiający poprzez „dopasowaną pokrywkę” ma na myśli pojemnik ze szczelnym zamknięciem na wcisk?
- e) Czy Zamawiający w poz. 1 dopuszcza pojemnik o pojemności 11l?
- f) Czy Zamawiający w poz. 3 i 4 dopuszcza pojemnik o pojemności 2500ml?
- g) Czy Zamawiający w poz. 4 dopuszcza pojemnik o pojemności 2300ml?

Odpowiedź

- a) Zamawiający dopuszcza pojemniki z polipropylenu
- b) Zamawiający nie dopuszcza pojemników z polistyrenu
- c) Zamawiający nie dopuszcza pojemników z zakrętką
- d) „dopasowana pokrywka” oznacza szczelne zamknięcie na wcisk
- e) Poz. 1- zamawiający dopuszcza pojemnik o poj. 11l
- f) Poz. 4- zamawiający dopuszcza pojemnik o poj. 2,5l, w poz. 3 – nie dopuszcza
- g) Poz. 4- zamawiający nie dopuszcza poj. 2,3l

Pytanie nr 4

Pakiet 40

- a) Czy Zamawiający w poz. 1 dopuszcza kapilary o pojemności 130 ul i wymiarach 2,35 x 75mm?
- b) Czy Zamawiający w poz. 2 dopuszcza zaoferowanie zatyczek do kapilar o średnicy 2,35?

Odpowiedź

- a) poz. 1- zgodnie z siwz
- b) poz. 2- zgodnie z siwz

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

ul. J. Fałata 2
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Pytanie nr 5

Pakiet nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 6

Pakiet nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x 13? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 7

Pakiet nr 7, poz. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 7, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zawór o przepływie 533 ml/min? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 7, poz. 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 7, poz. 18-19

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu , co pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 7, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,33 x 12 mm lub 0,36 x 12 mm zamiast 0,3 x 12mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 0,33x 12mm

Pytanie nr 12

Pakiet nr 7, poz. 23

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli:

14 G 2,2 x 45 – przepływ 290 ml;

16 G – przepływ 180 ml;

17 G – przepływ 130 ml;

18 G 1,2 x 45 – przepływ 90 ml;

20 G 1,1 x 32 - przepływ 57 ml;

22 G 0,8 x 25 - przepływ 33 ml;

24 G – przepływ 13 ml.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 7, poz. 23

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 14

Pakiet nr 7, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonanej z wysokiej jakości PTFE (FEP=TEFLON, PTFE=TEFLON), w rozmiarach i przepływach:

14 G	2,2 x 45	343 ml
16 G	1,7 x 45	196ml
17 G	1,5 x 45	128ml
18 G	1,3 x 45	90ml
	1,3 x 33	103ml
20 G	1,1 x 33	61ml
	1,1 x 25	65ml
22 G	0,9 x 25	36ml
24 G	0,7 x 19	22ml

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 7, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści kaniulę ze standardowym koreczkiem i zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego o wymiarach:

G	Ø x długość mm	przepływ
14	2,0 x 45	290
16	1,7 x 45	180
17	1,5 x 45	140
18	1,2 x 45	90
18	1,2 x 32	90
20	1,0 x 32	57
22	0,8 x 25	33

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 16

Pakiet nr 7, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści kaniule 24G bezpieczną w rozmiarze 0,7 x 19 mm, bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem, wykonaną z wysokiej jakości FEP (FEP=TEFLON, PTFE=TEFLON), o przepływie 22ml/min? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 17

Pakiet nr 7, poz. 24

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 18

Pakiet nr 7, poz. 25 i 26

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 19

Pakiet nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 20

Pakiet nr 9, poz. 2, 4-7

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i , co pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 11, poz. 1 i 2

Proszę o doprecyzowanie na jakich pompach pracuje Zamawiający?

Odpowiedź

Zamawiający posiada następujące pompy infuzyjne:

ASCORE , modele AP12, AP14 (jednostrzykawkowe), AP 23 (dwustrzykawkowe)

MEDIMA , model S2 (jednostrzykawkowa)

Pytanie nr 22

Pakiet nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość podania ceny za opakowanie po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z siwz

Pytanie nr 23

Pakiet nr 11, poz. 8 i 6

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 24

Pakiet nr 11, poz. 9

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym, dzięki czemu możliwe będzie zaproponowanie bardziej atrakcyjnej ceny. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 25

Pakiet nr 11, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o średnicy wewnętrznej drenu 1,24 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 26

Pakiet 1, poz. 1, 2, 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych w klasie IIa jako rękawice chirurgiczne jałowe, ale spełniających wszystkie niezbędne normy zgodne z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC dla kategorii III, tj. EN 420, EN 388,

EN 374. Pragniemy wyjaśnić, że rękawice oznakowane jako środek ochrony osobistej, to rękawice stosowane w procedurach niemedycechnych tj. nie w kontakcie z pacjentem. Rękawice chirurgiczne to produkt stosowany w bezpośrednim kontakcie z raną chirurgiczną pacjenta tj. powinny być oznakowane jako wyrób medyczny. To rękawice diagnostyczne wykorzystywane są nie tylko do procedur medycznych, ale i niemedycechnych takich jak dezynfekcja, kontakt z materiałem biologicznym, gdzie wówczas obowiązkiem pracodawcy jest zapewnienie środków ochronnych.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał rękawic pakowanych w opakowania hermetyczne, foliowe obustronnie foliowane od wewnątrz lub foliowe zapewniające szczelność opakowania dla wszelkich czynników zewnętrznych?

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic o AQL mniejszym lub równym 1,0.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasa IIa- rękawice chirurgiczne jałowe, spełniające normy Dyrektywy o środkach ochrony osobistej 89/686/EEC dla kategorii III (EN 420, EN 388, EN 374)

2.Zamawiający wymaga opakowań zapewniających szczelność dla wszelkich czynników zewnętrznych.

3.Zgodnie z opisem AQL 1,0

Pytanie nr 27

Pakiet 1, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania a'70 par z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zmniejszenia ryzyka alergii na proteiny Zamawiający oczekuje rękawic o obniżonej ich średniej zawartości poniżej 30µg/g rękawicy, potwierdzone raportami z badań niezależnego laboratorium?

Odpowiedź

1.Zamawiający dopuszcza opakowania po 70 par z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań

2.Zamawiający dopuszcza rękawice o obniżonej średniej zawartości protein poniżej 30 mikrogramów /g rękawicy, potwierdzone raportami badań niezależnego laboratorium.

Pytanie nr 28

Pakiet 1, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych wewnątrznie o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej.

2/ Prosimy Zamawiającego w wyjaśnienie, czy rękawice mają posiadać wewnątrz strukturę sieci, co w znaczącym stopniu ułatwia zakładanie rękawic na mokre ręce, np. podczas zmiany rękawic przy zabiegu?

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zmniejszenia ryzyka alergii na proteiny Zamawiający oczekuje rękawic o obniżonej ich średniej zawartości poniżej 10µg/g rękawicy, potwierdzone raportami z badań niezależnego laboratorium?

Odpowiedź

1.Zamawiający dopuszcza rękawice polimeryzowane wewnątrznie o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej.

2.Zamawiający dopuszcza rękawice posiadające wewnętrzną strukturę sieci

Zamawiający dopuszcza rękawice o obniżonej średniej zawartości protein poniżej 10 mikrogramów/g rękawicy, potwierdzone raportami badań niezależnego laboratorium

Pytanie nr 29

Pakiet 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego w wyjaśnienie, czy rękawice mają posiadać wewnątrz strukturę sieci, co w znaczącym stopniu ułatwia zakładanie rękawic na mokre ręce, np. podczas zmiany rękawic przy zabiegu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice posiadające wewnętrzną strukturę sieci.

Pytanie nr 30

Pakiet 2, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, wynoszącej 270-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego, tak jak w rękawicach obecnie stosowanych. Pragniemy nadmienić, że

różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed starzeniem $\geq 18N$.

3/ Prosimy Zamawiającego w wyjaśnienie, czy rękawice mają posiadać wewnątrz strukturę sieci, co w znaczącym stopniu ułatwia zakładanie rękawic na mokre ręce, np. podczas zmiany rękawic przy zabiegu?

4/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikalność cytostatyków takich jak: 5-Fluorouracil, Alkeran, Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide, Decarbazine, Doxorubicin, Etoposide, Melphalan, Methotrexate, Mitoxantrone, Thiotepa, tak jak obecnie stosowane, potwierdzone dokumentem producenta wydanym na podstawie badań z jednostki niezależnej.

5/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych w klasie IIa jako rękawice chirurgiczne jałowe, oraz spełniających wszystkie niezbędne normy zgodne z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC dla kategorii III, tj. EN 420, EN 388, EN 374 potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej.

Odpowiedź

1. Zgodnie z siwz

2. Zgodnie z siwz

3. Zamawiający dopuszcza rękawice posiadające wewnętrzną strukturę sieci.

4. Zamawiający dopuszcza rękawice przebadane na przenikalność cytostatyków takich jak: 5-Fluorouracil, Alkeran, Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide, Dacarbazine, Doxorubicin, Etoposide, Melphalan, Methotrexate, Mitoxantrone, Thiotepa.

5. Zamawiający dopuszcza rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasa IIa- rękawice chirurgiczne jałowe, spełniające normy Dyrektywy o środkach ochrony osobistej 89/686/EEC dla kategorii III (EN 420, EN 388, EN 374)

Pytanie nr 31

Pakiet 3, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych w klasie IIa, jako rękawice chirurgiczne jałowe, stosowane w procedurach medycznych, tj. w kontakcie z pacjentem. Pragniemy wyjaśnić, że rękawice oznakowane jako środek ochrony osobistej, to rękawice stosowane w procedurach niemedycejskich tj. nie w kontakcie z pacjentem. Rękawice chirurgiczne to produkt stosowany w bezpośrednim kontakcie z raną chirurgiczną pacjenta tj. powinny być oznakowane jako wyrób medyczny. To rękawice diagnostyczne wykorzystywane są nie tylko do procedur medycznych, ale i niemedycejskich takich jak dezynfekcja, kontakt z materiałem biologicznym, gdzie wówczas obowiązkiem pracodawcy jest zapewnienie środków ochronnych.

2/ Prosimy o doprecyzowanie, czy rękawice mają być półsyntetyczne tj. wykonane w 50% z nitylu, który skutecznie chroni przed kontaktem dłoni z lateksem?

Odpowiedź

1. Zamawiający dopuszcza rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasa IIa- rękawice chirurgiczne jałowe, spełniające normy Dyrektywy o środkach ochrony osobistej 89/686/EEC dla kategorii III (EN 420, EN 388, EN 374)

2. Zamawiający wymaga rękawic półsyntetycznych, wykonanych w 50% z nitylu , który chroni skórę dłoni przed kontaktem z lateksem

Pytanie nr 32

Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL 1,5, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice o AQL 1,5, spełniających pozostałe parametry siwz

Pytanie nr 33

Pakiet 10, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z dokładniejszym filtrem aerozolowym niż opisany w SIWZ 0,2 μ m.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przyrząd z filtrem aerozolowym 0,2 μ m.

Pytanie nr 34

Pakiet 10, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 35

Pakiet 11, poz. 1, 2

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy. Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawek produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy.

2/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź

1.Strzykawki do pomp powinny posiadać oznaczenie producenta na cylindrze

2.Zamawiający posiada następujące pompy infuzyjne: ASCORE , modele AP12, AP14 (jednostrzykawkowe), AP 23 (dwustrzykawkowe) MEDIMA, model S2 (jednostrzykawkowa)

3.Zaoferowane strzykawki muszą być kompatybilne z posiadanymi pompami infuzyjnymi.

Pytanie nr 36

Pakiet 11, poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pisząc kranik trójdrożny Zamawiający ma namyśli kranik z trójramiennym pokrętkiem dostępnym w min. dwóch kolorach tj. niebieski i czerwony, w którym każde wejście zabezpieczone jest fabrycznie koreczkami?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają posiadać przejrzystą budowę oraz posiadać niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę luer-lock?

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają charakteryzować się objętością wypełnienia 0,22ml?

Odpowiedź

1.Kranik trójdrożny do systemów infuzyjnych – kranik trójramienny z pokrętkiem, dostępny w 2 kolorach, w którym każde wejście jest zabezpieczone fabrycznie koreczkami.

2.Zamawiający dopuszcza aby kraniki posiadały przejrzystą budowę oraz posiadały niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę luer-lok.

3.Objętość wypełnienia 0,2-0,3ml.

Pytanie nr 37

Pakiet 11, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy do pomp o standardowej średnicy wewnętrznej drenu.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 38

Pakiet 14, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy cewniki typu Nelaton mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pełnej identyfikacji używanego cewnika nawet bez opakowania jednostkowego w rozmiarze od 6 do 22CH, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 39

Pakiet 14, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Foley'a 100% silikon mają być wyposażone w pierwotnie napełnioną strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny dającym gwarancję, iż balon w w/w cewniku nie opróżni się samoistnie w okresie jego utrzymania?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr40

Pakiet 14, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzer'a mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 41

Pakiet 14, poz. 4-6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości.
2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników i przedłużaczy mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź

1.Zamawiający dopuszcza inną wielkość opakowania z przeliczeniem ilości.
2.Zamawiający dopuszcza cewniki i przedłużacze mikrobiologicznie czyste.

Pytanie nr 42

Pakiet 16 poz. 2 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o filtracji wirusowej na poziomie 97,6%, w pozostałym zakresie zgodnych z wymogami SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 43

Pakiet 19 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji numer 2 i stworzenie z niej odrębnego pakietu np. 19a, co pozwoli większej ilości Wykonawców na złożenie ważnych, konkurencyjnych cenowo ofert w postępowaniu przetargowym. Brak stosownej zgody może doprowadzić do sytuacji, w której żaden z Wykonawców nie wystosuje przedmiotowej oferty na pakiet 19, pozbawiając tym samym Zamawiającego możliwości wyboru najkorzystniejszej oferty i tym samym uzyskania asortymentu na bieżąco wymaganego do prowadzenia działalności medycznej. Ponadto, wydzielenie pozycji z pakietu spowoduje obniżenie kosztu poszczególnych produktów oferowanych przez Wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 44

Pakiet 19 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu obłożenia pola operacyjnego o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo min. 77x142 cm
- 2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepne na całej długości dłuższego boku
- 1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna
- 1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna 9x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny 20x30 cm

W pozostałym zakresie zestaw zgodny z wymogami SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 45

Pakiet 20

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje serwety operacyjnej z warstwą spodnią pełnobarierową wykonaną z folii teksturowanej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni, którą chroni.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 46

Pakiet 20

Z uwagi na fakt, iż kluczową właściwością produktu, jakim jest chłonny podkład pod pacjenta jest odprowadzanie wilgoci tj. uzyskanie suchej powierzchni po wchłonięciu płynów, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oferowany produkt ma wykazywać tę właściwość i

zgodnie z normą ISO 9073-6 (metoda badania włókien z/w na absorpcję), odprowadzać minimum 45mm wilgoci w czasie 1 minuty.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 47

dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z informacja o braku fatalnaów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 48

dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wysunięciem się tłoka ?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 49

dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga strzykawk w opakowaniach jednostkowych zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru.

Pytanie nr 50

dotyczy pakietu nr 7, poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie?

Wkładzie obwodowe z **cewnikiem z PTFE** (podwójnie oczyszczony teflon) i **zastawką antyzwrotną silikonową** .

Wkładzie z dodatkowym portem iniekcyjnym – zabezpieczonym obrotowym - **samo domykającym się koreczkiem** z oznaczeniem Logo **producenta kaniuli na korpusie** , koreczek w kolorze **odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów..** Cewnik **kontrastujący w RTG , cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich – wyprofilowanych krawędziach** – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia krwionośnego) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury. **Wkładzie pakowane w sztywne –szczelny blister – pack** dokładnie **dopasowany do kształtu wkłucia (mała objętość** opakowania) , na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula , informacja o braku zawartości LATEXU , data ważności , wszystkie parametry kaniuli : rozmiar , średnica. zew. , długość kaniuli , przepływ , oraz piktogram wskazujący miejsce otwarcia.)

Rozmiar :

24G (0,7) , dł. - 19mm , przepływ : 20ml/min.

22G (0,9) , dł. - 25mm , przepływ : 36ml/min.

20G (1,1) , dł. - 32mm , przepływ : 60ml/min.

18G (1,3) , dł. - 45mm , przepływ : 90ml/min.

17G (1,5) , dł.- 45mm , przepływ : 140ml/min.

16G (1,7) , dł.- 45mm , przepływ : 180ml/min.

14G (2,1) , dł.- 45mm , przepływ : 240ml/min.

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 51

dotyczy pakietu nr 7, poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie?
Wklucie obwodowe **z cewnikiem z PTFE** (podwójnie oczyszczony teflon) i **zastawką antyzwrotną silikonową**

Wklucie z dodatkowym portem iniekcijnym – zabezpieczonym obrotowym - **samo domykającym się koreczkiem z oznaczeniem z Logo producenta kaniul na korpusie**, w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów. **Cewnik widoczny – kontrastujący w RTG, cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich wyprofilowanych krawędziach** – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (zapewnia atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury.

System zabezpieczający przed zakłuciem i rozpryskiwaniem się krwi z kolorowym oznaczeniem wg standardów ISO, plastikowo- metalowy, nie zmieniająca techniki założenia **Wklucie pakowane w sztywny –szczelny blister – pack** dokładnie dopasowany do kształtu wkłucia (mała objętość opakowania) na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, informacja o braku zawartości LATEXU, data ważności, wszystkie parametry kaniuli: rozmiar, średnica.zew., długość kaniuli, przepływ, oraz piktogram wskazujący miejsce otwarcia.

Rozmiar:

22G (0,9), dł. 25mm, przepływ:

36ml/min

20G (1,1), dł. 32mm, przepływ:

60ml/min

18G (1,3), dł. 45mm, przepływ: 90ml/min

17G (1,5), dł. 45mm, przepływ:

125ml/min

16G (1,7), dł. 45mm, przepływ:

180ml/min

14G (2,1), dł. 45mm, przepływ: 270ml/min

Odpowiedź

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 52

dotyczy pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu z filtrem 0,45um?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przyrządu z filtrem 0,45um.

Pytanie nr 53

dotyczy pakietu nr 9, poz. 5,6,7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk posiadających mankiety foliowy z przetłoczeniami ułatwiającymi otwieranie jednostkowego opakowania?

Odpowiedź

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 54

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedywnymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

Pytanie nr 55

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga aby dostawca (jego pracownik) wykonał rozładunek towaru w miejscu wskazanym przez zamawiającego, nie wymaga aby był obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem.

Pytanie nr 56

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby dostawy były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników

Pytanie nr 57

dotyczy SIWZ

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga warunków transportu i magazynowania zgodnych z zaleceniem producenta.

Pytanie nr 58

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu przystosowanych środków transportu do realizacji zamówienia.

Pytanie nr 59

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskie w systemie burta-burta, czyli wyładowanie towaru z auta bez wniesienia we wskazane miejsce ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza dostaw w systemie „burta-burta”, wymaga dostawy do komory przyjęć Apteki szpitalnej

Pytanie nr 60

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a

Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

a) za opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,5 % wartości brutto nierealizowanej części dostawy cząstkowej, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nierealizowanej części dostawy cząstkowej**

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

W zakresie, w którym udzielone odpowiedzi na zapytania zmodyfikowały warunki zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, należy je traktować jako zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia dokonaną na podstawie art. 38 ust 4 ustawy.

Dyrektor
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszula Kuc
/ na oryginale podpis osoby upoważnionej/