



SZPITAL SPECJALISTYCZNY w JASLE



ISO 9001:2008
9122.SZPI

Znak sprawy: PN/ 32/ 2018

Jasło, dn. 2018-08-07

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SIWZ na podstawie art. 38 ust. 2, 38 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych

dot.: przetargu nieograniczonego na dostawę igieł, kaniul, przyrządów do przetaczania, strzykawek dla Szpitala Specjalistycznego w Jasle

Informujemy, że w postępowaniu przetargowym otrzymaliśmy od Wykonawców następujące pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 1: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania kaniule wykonane z poliuretanu, wyposażone w port boczny zamykany korkiem nie samo domykającym a posiadającym system utrudniający przypadkowe otwarcie, oraz filtr hydrofobowy, pełniący rolę zastawki anty zwrotnej, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, opakowanie folia-papier, posiadające badania laboratoryjne na biokompatybilność materiałową, z zabezpieczeniem w postaci metalowego pasywnego zatrzaśku, posiadające oznakowanie opakowania jednostkowego zgodne z dopuszczeniem do obrotu na terytorium RP, produkowane przez producenta „BBraun – Vasofix Safety” dostępne w rozmiarach i przepływach:

24G 0,7x19mm przepływ 22ml/min
22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min
20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min
20G 1,1x25mm przepływ 65ml/min
18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min
18G 1,3x33mm przepływ 103ml/min
17G 1,5x45mm przepływ 128ml/min
16G 1,7x50mm przepływ 196ml/min
14G 2,2x50mm przepływ 343ml/min,

Przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź nr 1: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 2, pod pojęciem kaniuli bez wypływowej, miał na myśli kaniulę posiadającą wbudowaną w kaniulę zastawkę uniemożliwiającą wypływ krwi w momencie usunięcia mandrynu, jak i przy każdorazowym odłączeniu sprężu od kaniuli?

Odpowiedź nr 2: TAK.

Pytanie 3: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 2, dopuści do zaoferowania kaniule bez wypływowe bez portu bocznego, pakowane w opakowanie standardowe folia-papier, w dostępnych rozmiarach: 24G (0,7x19), 22G (09-25), 20G (1,1x25/32), 18G (1,3x32/45), z uwagi na fakt, iż wymagane kaniule bez wypływowe nie posiadają portu bocznego?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 2 (5), dotyczącej bezpiecznej igły do iniekcji, dopuści do zaoferowania igły bezpieczne z standardowym mechanizmem mocowania na strzykawce, jak obecnie stosowane w Państwa jednostce?

Odpowiedź nr 4: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5, zgodnie z opisem przedmiotu oczekuje przyrządu z filtrem przeciwbakteryjnym w odpowietrzniku z potwierdzoną przez producenta wyrobu skutecznością.

Odpowiedź nr 5: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5, oczekuje przyrządu w komora kroplową w postaci dwóch elementów złączonych zielonym ringiem, górna część twarda, dolna miękka?

Odpowiedź nr 6: TAK, LECZ Zamawiający nie określa koloru ringu.

Pytanie 7: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5, oczekuje przyrządu z informacją o producencie wyrobu umieszczoną bezpośrednio na produkcie, zgonie z zaleceniami Farmakopei Polskiej o identyfikowalności wyrobów medycznych?

Odpowiedź nr 7: TAK.

Pytanie 8: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6, w pozycji nr 1, zgodnie z opisem przedmiotu, oczekuje przyrządu z komorą kroplową o długości min 6cm w części przezroczystej komory kroplowej?

Odpowiedź nr 8: TAK.

Pytanie 9: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 w pozycji nr 2, oczekuje kompleksowego rozwiązania zabezpieczenia leku światłoczułego podczas infuzji w postaci przyrządu bursztynowego pakowanego przez producenta w sterylnym opakowaniu razem z workiem osłonowym na podawany lek w rozmiarze min 20x30cm? Przy pozostałych wymaganiach bez zmian.

Odpowiedź nr 9: NIE.

Pytanie 10: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 1, z uwagi na ekonomiczny aspekt wykorzystania strzykawek posiadający rozszerzoną skalę, oczekuje iż proponowane strzykawki będą posiadały dodatkową rozszerzoną o min. 20% skalę?

Odpowiedź nr 10: NIE.

Pytanie 11: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 2, dopuści do zaoferowania strzykawki produkowanej przez firmę „Margomed”, kompatybilne z pompami starszego typu, gdzie nie ma możliwości wyboru proponowanego producenta, posiadające oświadczenie producenta o kompatybilności z pompami starszego typu?. Dopuszczenie strzykawek Polskiego producenta wyrobów medycznych, w znaczny sposób pozwoli Państwu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej w postępowaniu.

Odpowiedź nr 11: NIE.

Pytanie 12: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki do insuliny o pojemności 1ml U100?

Odpowiedź nr 12: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki do insuliny o z igłą 0,33x13mm?

Odpowiedź nr 13: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki do insuliny o z igłą 0,33x12,7mm?

Odpowiedź nr 14: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki do insuliny o z igłą 0,33x12mm?

Odpowiedź nr 15: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16: Pakiet 1 – Poz. 1-2 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu, co pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę?

Odpowiedź nr 16: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 17: Pakiet 2 – Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji mostka w rozmiarze 16G x 55 mm oraz 15G x 55 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ?

Odpowiedź nr 17: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 18: Pakiet 3 – Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji w rozmiarze 21G x 90 mm lub 22G x 120 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ?

Odpowiedź nr 18: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19: Pakiet 3 – Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń w rozmiarze 25G x 90 mm lub 25G x 120 mm, oraz w rozmiarze 27G x 90mm lub 27G x 120mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ?

Odpowiedź nr 19: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 20: Pakiet 5 – Poz. 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby aparat wyposażony był w filtr zatrzymujący powietrze, z zabezpieczeniem przed wypływem płynu z drenu podczas jego wypełnienia?

Odpowiedź nr 20: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 21: Pakiet 7 – Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 5 i 10 ml pakowane a'100 sztuk, natomiast o pojemności 20 ml pakowane a'70 sztuk, z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź nr 21: Zamawiający nie precyzuje wielkości opakowania handlowego, należy podać ilość w zaokrągleniu do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 22: Pakiet 7 – Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową z igłą 0,4x13mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ?

Odpowiedź nr 22: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23: Pakiet 6 – Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetaczania płynów infuzyjnych sterylne, pakowane w opakowania foliowe, spełniające wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź nr 23: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 24: Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioczną dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, bez dodatkowego zaczepu/miejsca na umieszczenie kolca igły bioczej po zakończeniu infuzji?

Odpowiedź nr 24: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: Pakiet 6, poz. 1,2 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź nr 25: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 26: Pakiet 6, poz. 1,2 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź nr 26: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 27: Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioczną dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, bez dodatkowego zaczepu/miejsca na umieszczenie kolca igły bioczej po zakończeniu infuzji?

Odpowiedź nr 27: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 28: Pakiet 6, poz.1,2 Prosimy o wydzielenie poz.1,2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź nr 28: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 29: Pakiet 7, poz. 2 Prosimy zamawiającego o sprecyzowanie co oznacza sformułowanie „nie na wkret”- czego dotyczy, gdyż strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych posiadają końcówkę typu Luer Lock – tzn. na wkret, natomiast strzykawki trzyczęściowe przeznaczone do cewników posiadają stożkową

końcówkę „ściętą” usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer (nie na wkręt). Opis przedmiotu zamówienia, który Państwo wskazali w pozycji 2 wyklucza się, zatem prosimy o dodatkowe wyjaśnienia.

Odpowiedź nr 29: „TYP LUER”.

Pytanie 30: Pakiet 7, poz.2-3 Prosimy o wydzielenie poz.2-3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź nr 30: Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 31: Pakiet 4, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w rozmiarze 24G kaniuli bezpiecznej bez dodatkowego portu bocznego z opatentowanym mechanizmem zabezpieczającym igłę przed zakłuciem, z filtrem hydrofobowym, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź nr 31: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: Pakiet 4, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w rozmiarze 24G kaniuli bezpiecznej bez dodatkowego portu bocznego z opatentowanym mechanizmem zabezpieczającym igłę przed zakłuciem, z filtrem hydrofobowym, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź nr 32: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33: Pakiet 4, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy światło igły ma być całkowicie zamykane i jednocześnie ma chronić personel medyczny przed zakłuciem i zachłapaniem?

Odpowiedź nr 33: TAK.

Pytanie 34: Pakiet 4, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy po przez bezpieczne zamontowanie igły Zamawiający rozumie to, że nasadka igły ma posiadać dodatkowy plastikowy zatrzask umożliwiający pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce Luer?

Odpowiedź nr 34: Pytanie nie dotyczy poz. 3.

Pytanie 35: Pakiet 4, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował spełnienie parametru „słyszalne kliknięcie potwierdzające bezpieczne zamontowanie igły”? Czy w związku z powyższym Zamawiający przewiduje możliwość wezwania wykonawcy do przedłożenia próbek?

Odpowiedź nr 35: Pytanie nie dotyczy poz. 3. Zamawiający nie będzie wymagał przedłożenia próbek.

Pytanie 36: Pakiet 7, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki -bez rozszerzenia- tj dla strzykawek o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawek o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawek o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawek o poj.20ml – do 20ml?

Odpowiedź nr 36: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Pakiet 7, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy tłok strzykawki musi być stabilny, zwężenie jego obwodu (w celu pewnego chwytu przez personel medyczny) nie może być większe niż 25% - 30% całej długości tłoka. Zmniejszenie obwodu tłoka mierzone od części chwytnej tłoka (pierścienia zewnętrznego)?

Odpowiedź nr 37: TAK.

Pytanie 38: Pakiet 7, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) w celu łatwiejszej identyfikacji strzykawki?

Odpowiedź nr 38: NIE.

Pytanie 39: Pakiet 7, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o informacje jakie pompy infuzyjne (typ, producent) poza pompą INJECTOMAT AGILA firmy Fresenius Kabi jakie ma na stanie i użytkuje?

Odpowiedź nr 39: pompy infuzyjne - typ, producent - S-PCA medima, - model S medima,- guardrails GH plus CareFusion ,- duet 20/50 kwapisz,- mono 20/50 kwapisz,- AP 31 ascor,- AP 23 ascor,- AP 22 ascor,



Pytanie 40; Pakiet 7, poz. 5 W celu zapewnienia pełnej kompatybilności oferowanych strzykawek prosimy Zamawiającego o podanie informacji jaki jest rok produkcji pomp INJECTOMAT AGILA firmy Fresenius Kabi będących na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź nr 40: rok produkcji pomp infuzyjnych: 2007, 2008, 2009, 2011, 2014, 2017.

Pytanie 41: Pakiet 7, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek niewymienionych w menu pomp infuzyjnych będących na wyposażeniu Zamawiającego, stosowanych niezgodnie z zaleceniami producentów pomp?

Odpowiedź nr 41: NIE.

UZUPELNIENIE

W pakiecie 3 w poz. 2,3,4 Zamawiający wykeśla przykładową nazwę przedmiotu zamówienia.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego w Jasle

mgr Zbigniew Betlej

Otrzymują:

1. zamieszczono na stronie internetowej www.szpital.jaslo.pl
2. a /a