

WszSL/DZ/072-~~74~~7/19

Legnica 11.10.2019

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy:

Postępowania przetargowego: „PRZETARG NIEOGRANICZONY NA DOSTAWY WYROBÓW
MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU„

znak sprawy: WszSL/DZ-52/2/19

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 39 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2018. 1986 ze zm), wyjaśniam co następuję:

Pytanie 1 Dotyczy warunków umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 8.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT), wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto,”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 a, b, c, d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,1% oraz odpowiednio z 2% na 1%?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4 Dotyczy warunków umowy § 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku trzykrotnego naruszenia

OK

któregokolwiek z obowiązków umownych, skutkujących naliczeniem kar umownych, o których mowa w §6, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 Dotyczy warunków umowy § 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony zgodnie przyjmują, że w przypadku zobowiązań Zamawiającego wynikających z niniejszej umowy, czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić wyłącznie w trybie określonym przepisami ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, to jest po wyrażeniu na to zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego oraz po wyrażeniu na to zgody przez Zamawiającego, w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić. W przypadku naruszenia przez Wykonawcę lub jakąkolwiek osobę trzecią przepisów ww. ustawy, Zamawiający może wystąpić do sądu o stwierdzenie nieważności takiej czynności prawnej.”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Czy w poz. 20 zamawiający dopuszcza równoważne dreny do drenażu jamy brzusznej, wykonane z silikonowanego tworzywa o optymalnie dobranej sprężystości i giętkości, o długości 50-60cm w rozmiarach Ch 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36 i 38 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy) - spełniające pozostałe wymogi ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Czy w poz. 22 oferowane cewniki do drenażu typu THORAX z trokarem, powinny poza wymaganym w siwz cyt. „paskiem kontrastującym w Rtg” posiadać także znaczniki Rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych - spełniające pozostałe wymogi ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Czy w poz. 63-64 zamawiający dopuszcza równoważne zestawy do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego Cystofix - firmy BBraun - z workiem o pojemności 2000ml, bez płytki mocującej, za to fabrycznie, wstępnie zmontowane, gotowe do bezpośredniego, wygodnego użycia - spełniające pozostałe wymogi ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 Dotyczy Prowadnice do intubacji, łączniki kątowe do obwodów oddechowych poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości w miejsce istniejących wymogów siwz prowadnic wiodącego producenta giętka, metalowa prowadnica z powłoką z tworzywa, gładka powierzchnia, zagięty uchwyt do rurek intubacyjnych, Wklęsła, miękka końcówka, Sterylna, Do jednorazowego użytku, w rozmiarach do wyboru: 10 dł. 335mm- do rurek o średnicy wewnętrznej 3,5mm , 12 dł.366mm- do rurek o średnicy wewnętrznej 4mm, 14 dł.366 - do rurek o średnicy wewnętrznej 5mm.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 Dotyczy Prowadnice do intubacji, łączniki kątowe do obwodów oddechowych poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowana prowadnic bez zagiętego końca, w rozmiarach:

2,5/700mm oraz 6/830mm do wyboru. pozostałe zgodnie z siwz.

Prowadnica z kanałem do wentylacji, elastyczna, wzmocniona na całej długości, z kanałem wewnętrznym do podawania tlenu podczas intubacji lub wymiany rurki, w komplecie dwa łączniki: 15mm oraz 15mm z luer-lock, z zagiętym końcem, jałowa, jednorazowego użytku. Rozmiary [średnica zewnętrzna/długość]: 3,3; 5,0; 6,0mm/830mm*- do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 Dotyczy Cewniki Foley z końcówką Tiemanna oraz funkcją pomiaru temperatury, prowadnice Lunderquista poz. 66

Prosimy o potwierdzenie, że w zestawie z cewnikiem winna znajdować się gotowa do użycia ampulko-strzykawka wypełniona 10% roztworem gliceryny. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 12 Dotyczy pozycji nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: jednorazowa, sterylna, prowadnica do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP. Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm
- 10 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 3.3 mm
- 12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm
- 14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 Dotyczy pozycji 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu łączącego do kontroli odsysania o długości minimum 200 cm i śr. wewn. min. 5-7 mm zakończony z jednej strony uniwersalnym lejkiem, a z drugiej łącznikiem do kontroli odsysania, sterylny., opakowane typu blister.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy.

Pytanie 14 Dotyczy pozycji 16,17

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy.

Pytanie 15 Dotyczy pozycji 30

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki yankauer o średnicy 5mm i długości 28cm.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16 Dotyczy pozycji 31

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 16CH i 21CH. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Czy zamawiający wymaga sondy o długości 120cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17 dotyczy pozycji 61

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby port igłowy posiadał przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18 Dotyczy pozycji 61

Czy poprzez określenie „płaski i łatwy do dezynfekcji” Zamawiający rozumie płaski port z jednolitą powierzchnią do dezynfekcji?

W odpowiedzi na pytanie: Tak.

Pytanie 19 Dotyczy pozycji 62

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnego.

Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20 Dotyczy Pakietu 63

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego o składzie: cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu bez balonu o długości 43-45cm w zależności od rozmiaru, trokar rozrywalny, tulejka do mocowania cewnika, worek na mocz 2l, zatyczka lub zacisk, rozmiary: Ch 08 i Ch11 do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21 Dotyczy Pakietu 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego o składzie: cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu bez balonu o długości 45cm w zależności od rozmiaru, trokar rozrywalny, tulejka do mocowania cewnika, worek na mocz 2l, zatyczka lub zacisk, rozmiar Ch14.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22 Dotyczy pozycji 68,70

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy cewników moczowodowych z przewodnicą nylonową

i metalową do wyboru przez Zamawiającego?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23 Dotyczy pozycji 69

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych z wykonanych z poliamidu, skalowanych co 1 cm, dł. 74 cm, widocznych radiologicznie. Rozmiary 3-6Ch, mandryn metalowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24 Dotyczy pozycji 68, 69, 70

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla większego bezpieczeństwa i dokładności wprowadzenia oczekuje dostawy cewników moczowodowych skalowanych co 1cm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25 Dotyczy pozycji 76

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarze S,M,L.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu 90

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego, jałowego apirogenego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP.

Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna objętość: 100 ml, objętość minimalna: 75 ml i objętość maksymalna 125 ml. Nominalny czas infuzji : 4 ml/h Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Przyrząd dostarczany razem z torbą.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu 91

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego, jałowego apirogenego systemu infuzyjnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem

hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Nominalny czas infuzji : 10 ml/h, 2ml/h, 5 ml/h. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28 Dotyczy Pakietu 1

Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych sterylną, wykonaną z aluminium pokrytego gładkim PCV w rozmiarach 2.0/ 275mm , 3.3/340mm, 4.7/340mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29 Dotyczy Pakietu 3

Czy zamawiający dopuści prowadnicę z kanałem do wentylacji, elastyczna, wzmocniona na całej dł. z kanałem wewnętrznym do podawania tlenu podczas intubacji lub wymiany rurki, ze stożkowym złączem TPE w rozmiarach 4.7 oraz 5/0 na długość 700 mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30 Dotyczy Pakietu 4

Czy zamawiający dopuści urządzenie do udrażniania rurek intubacyjnych i tracheotomijnych dla rurek tracheotomijnych długość 34 cm, dla rurek intubacyjnych 60 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 Dotyczy pozycji 90

Czy Zamawiający dopuści: przenośny, jałowy, apirogeny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w linii infuzyjnej ułatwiający odpowietrzenie linii podczas wypełniania. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej miękkiej i wytrzymałej obudowie. Do pompy dołączona czarna nieprzezierna torebka transportowa blokująca całkowicie promieniowanie UV. Port do napełniania urządzenia z połączeniem Luer-lock, zapewniający możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b; obj. nominalna i max. 125ml ; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 25h. Urządzenie musi zapewniać dostarczenie

żądaney, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32 Dotyczy Pakietu 53

Czy Zamawiający dopuści podkład bez folii w rozmiarze 34cm x 8cm, pakowane 20szt wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33 Dotyczy Pakietu 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania o poniższych składowych: 1x serwetę 60x45 cm o gramaturze 40g/m² zamiast serwety w rozmiarze 60x50 cm o gramaturze 43g/m², 1x serwetę w rozmiarze 90x75, z otworem o średnicy 6x8 cm bez rozcięcia, gramatura 40g/m² zamiast serwety z rozcięciem i otworem o średnicy 8 cm, gramatura 43g/m², 6x kompres z gazy 17N 8W o rozmiarze 7,5x7,5 cm, 1x worek na mocz z portem i wężykiem 90 cm, pojemność 2 litry, (czy zamawiający dopuści worek na mocz, pojemność 2 litry, 1x cewnik Foley nr 16, 1x pęseta plastikowa anatomiczna, długość 13 cm, strzykawkę z żelem 5 ml doklejaną osobno do opakowania zestawu zamiast 1x strzykawka 6 ml z lubrykantem zawierającym lidokainę i chlorheksydynę ampulkę 10 ml z wodą i gliceryną doklejaną osobno do opakowania zestawu zamiast 1x strzykawka 10 ml z wodą z gliceryną, pojemnik 120 ml zamiast 1x pojemnik plastikowy okrągły, transparentny ze skalą, pojemność 125 ml, 2x rękawice chirurgiczne lateksowe, rozmiar 7 (M), nerkę plastikową o wymiarach 10,5x21x4,5 cm zamiast 1x pojemnik twardy typu blister o wymiarach 10x20x4 cm Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową, na opakowaniu samoprzylepna naklejka do wklejenia do dokumentacji pacjenta.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34 Dotyczy Pakietu 56

Czy Zamawiający dopuści serwetę sterylną o gramaturze 40g/m², włóknina 25g/m² + folia PE 15g/m², wytrzymałość na wypychanie na sucho 50kPa?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35 Dotyczy Pakietu 56, 58-59

Prosimy o dopuszczenie serwety dwuwarstwowej o gramaturze 40g/m², spełniającej wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013.

Obłożenia chirurgiczne i/lub wyroby medyczne, stosowane są m.in. w celu zapewnienia czystej mikrobiologicznej strefy roboczej wokół rany oraz w celu zmniejszenia przenoszenia flory bakteryjnej skóry pacjenta do rany. Wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013 w tym: odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz odporność na penetrację cieczy na poziomie >100 cm H₂O, zapewniają wysokie bezpieczeństwo oraz ochronę pacjenta, jak również wpływają na zminimalizowanie zakażeń i infekcji. Chcemy nadmienić, że serwety dwuwarstwowe o gramaturze 40 g/m² wykonane są z wysokochłonnego polipropylenu typu spunlace oraz nieprzemakalnej folii polietylenowej, co także wpływa na barierowość przed przenikaniem mikroorganizmów oraz zwiększenie bezpieczeństwa dla pacjenta.

Nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość została zachowana, gdyż mimo niższej gramatury serwety dwuwarstwowe 40g charakteryzują się podwyższonym poziomem wymagań użytkowych. W związku z powyższym

prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwet dwuwarstwowych o gramaturze 40 g/m².

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36 Dotyczy Pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej zawierający trio igieł (14G, 16G i 19G)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37 Dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka z osobno pakowanym łącznikiem schodkowym wycenionym razem jako zestaw?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38 Dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka zakończony z jednej strony końcówką żeńską z drugiej strony łącznik schodkowy do cewników z regulatorem siły ssania?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 39 Dotyczy Pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu typu papier-folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 40 Dotyczy Pakietu 16, 17

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dróg oddechowych o twardości Shore ok. 76?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41 Dotyczy Pakietu 19

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z silikonu z ramionami w rozmiarze 450x180mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42 Dotyczy Pakietu 20

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona zwinięte w opakowaniu papier-folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 43 Dotyczy Pakietu 30

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o średnicy wew. 5,6mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44 Dotyczy Pakietu 61

Czy Zamawiający dopuści siedmiodniowy worek do zbiórki moczu z drenem o długości 90cm i bezigłowym portem do pobierania próbek bez okienka?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45 Dotyczy Pakietu 65

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem 5-10ml?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46 Dotyczy Pakietu 73

Czy Zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47 Dotyczy Pakietu 38 pozycji 1

Pakiet 38 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści Zgłębnik poliuretanowy w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z prowadnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm. Zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolne od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit, rozmiary: 8 CH/120 cm, 10 CH/120 cm, 12 CH/120 cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48 Dotyczy Pakietu 39 pozycji 1

Pakiet 39 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zgłębnik Freka Trelumina: Zgłębnik w wersji jelitowej oraz do odbarczania żołądkowego z funkcją odpowietrzania (zabezpieczającą przed uszkodzeniami śluzówki przewodu pokarmowego) ze znacznikiem RTG i podziałką. Wolny od lateksu. Możliwy do założenia metodą konwencjonalną przez nos pod kontrolą radiologiczną, przez nos z monitorowaniem endoskopowym lub techniką Seldingera. Część dojelitowa o długości 150 cm, 9 CH/FR, część dożołądkowa o długości 95 cm, 16 CH/FR.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49 Dotyczy Pakietu 40 pozycji 1

Pakiet 40 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładanego metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG. Port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową. Wolne od lateksu i DEHP. Rozmiar 15 CH, długość 13 cm, pojemność balonika 5-7,5 cm³?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50 Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający w par 4 ust. 3 projektu umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej towar bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) jego dostarczenia. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51 Dotyczy Pakietu 61

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o dł. 90 cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52 Dotyczy Pakietu 60-61

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53 Dotyczy Pakietu 60

Czy zamawiający dopuści worek do moczu z możliwością stosowania do 7 dni, potwierdzone oświadczeniem producenta ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54 Dotyczy Pakietu 59

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną o wymiarach 75 x 90cm dwuwarstwową, sterylną? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 55 Dotyczy Pakietu 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 56 sterylnej serwety chirurgicznej 75x90cm, wykonanej z laminatu dwuwarstwowego: folia PE (33µm) + włóknina polipropylenowa o gramaturze 60g/m². Odporność serwety na przenikanie płynów 165cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho 168kPa.

Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 56 Dotyczy Pakietu 56

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego palności obłożenia

Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania dotyczące między innymi obłożen chirurgicznych określa najnowsza wersja normy EN 13795+A1:2013. Norma ta dotyczy następujących wyrobów medycznych: *„Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego i wyposażenia -- Wymagania ogólne dotyczące wytwórców, przetwórców i wyrobów, metod badań, wymagań użytkowych i poziomów wymagań”* W żadnym z zapisów tej normy nie ma wymienionego badania palności materiałów, z którego wykonane są obłożenia.

Badania oraz certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m.in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków, natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożen chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Certyfikat taki jest wydawany przez NFPA (narodowy Związek Ochrony Przeciwopozarowej) w Stanach Zjednoczonych i odnosi się do standardu NFPA 702, który obowiązuje w Stanach Zjednoczonych i określa klasę palności od 0-4, które w żadnym przypadku nie odnoszą się do norm europejskich. Ponadto pragniemy nadmienić, iż metoda badawcza

(norma) CPSC 16 CFR Part 1610 „Standard for the Flammability of Clothing Textiles” - jest to metoda badawcza wprowadzona przez „United States Consumer Product Safety Commission” (Amerykańską Komisję ds. bezpieczeństwa produktów Konsumenckich) dla oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do wyrobu odzieży.

Celem normy jest ograniczenie niebezpieczeństwa obrażeń i utraty życia poprzez zapewnienie, na szczeblu krajowym (czyli Stanów Zjednoczonych), standardowych metod testowania i oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do użytku odzieżowego, tym samym zabraniając stosowania niebezpiecznie łatwopalnych tekstyliów odzieżowych .

Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisana metoda badawcza (norma) nie jest zharmonizowana z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza serwety bez określonej klasy palności.

Pytanie 57 Dotyczy Pakietu 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 58 serwety o wymiarach 50x60cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58 Dotyczy Pakietu 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 59 serwety o wymiarach 75x90cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

UWAGA !

Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy

mgr inż. Andrzej Bukowczyk