

Do Wykonawców

Dotyczy: DZP/31/2017

„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku do magazynu szpitala przez okres 12 miesięcy”

WYJAŚNIENIA SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. 2015 r. poz. 2164 oraz z 2016 r. poz. 831) Prawo zamówień publicznych udziela następujących wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisów SIWZ punkcie VII poz. 2 i 3
Składane oświadczenie wg wzoru stanowiącego załącznik nr 6 do SIWZ jednoznacznie wskazuje, że Wykonawca oferuje asortyment dopuszczony i wprowadzony do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz posiada aktualne dokumenty dopuszczające, które zostaną przedłożone na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

**Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia wg wzoru stanowiącego załącznik nr 6 do SIWZ.
Zamawiający rezygnuje z wymogu odnośnie deklaracji zgodności i certyfikatów zgodności.**

Dotyczy Pakietu nr 1

Pytanie nr 2

Pozycja 1

Czy Zamawiający w poz 1 dopuści zestaw do kaniulacji żył centralnych dla dzieci– 2 kanałowy, rozmiar 5F/13cm, rozmiar kanalików 18Ga/20Ga, zawierający w zestawie: przewodnicę odporną na zaginania z końcówką „J”, igłę wprowadzającą 18Ga/7cm prostą bez portu bocznego, widoczny w promieniach rtg, ze znacznikami długości. Posiadający dodatkowo bezszwowe mocowanie cewnika do skóry pacjenta.
Na opakowaniu napisy w języku polskim, informacje o przepływach oraz data produkcji i ważności?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Rurek tracheotomijnych z mankietem z 2 tasiemkami. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem w rozmiarach od 3,5 do 10mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Kaniuli do długotrwałych wlewów dożylnych typu venflon, jednorazowego użytku wykonana z wysoko oczyszczonego teflonu PTFE, kaniula bez portu bocznego. Rozmiar 18G x 45mm, prędkość przepływu 90 ml /min. (zielony). Unikalny kształt dołączanego, zdejmowalnego uchwytu skrzydełkowego pomimo swojego małego rozmiaru sprawia, że produkt jest łatwy do utrzymania w dłoni. Końcówka kaniuli została specjalnie zaprojektowana, by ułatwić wprowadzenie kaniuli do naczynia i zminimalizować ryzyko wystąpienia powikłań.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2

Pytanie nr 6

Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Sondy żołądkowo – dwunastniczej z kontrastem RTG, z 4 otworami na przemian ległymi, konektory w kolorze oznaczającym kod średnicy cewnika, konektory wyposażone we wkładki redukcyjne Luer oraz zatyczki. Długość 1250mm, rozmiary od CH6 do CH20.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Kieliszków do leków j.u, plastikowych o pojemności 30ml z podziałką w kolorze naturalnym.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Przedłużacza do pompy infuzyjnej o długości 150cm. Dren o średnicy 1,5 x 2,7mm, zakończenie typu Luer – Lock. Opakowanie papier – folia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Przedłużacza do pompy infuzyjnej bursztynowego o długości 150cm. Dren o średnicy 1,5 x 2,7mm, , zakończenie typu Luer – Lock. Opakowanie papier – folia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Pozycja 9

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Kranika w opakowaniu Tyvec, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Pozycja 11

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Igieł do penów G30 – 0,30 x 80.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zapis pozostaje bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 3

Pytanie nr 12

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wskazanie gramatury Prześcieradła niejałowego, brak takiego wskazania spowoduje że zaofertowane Prześcieradło będzie o niskiej gramaturze / cienkie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga prześcieradła o gramaturze 25 g/m².

Dotyczy Pakietu nr 4

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z wydzielony celulozowym wymiennikiem ciepła I wilgoci dla pacjentów o objętościach oddechowych Vt 75-300ml I przestrzeni martwej 29 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z wydzielony celulozowym wymiennikiem ciepła I wilgoci dla pacjentów o objętościach oddechowych Vt 30-100ml I przestrzeni martwej 10 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę o długości 105cm ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę dostępną w rozmiarach 14, 16, 18 i 20 Fr ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści sondę silikonową z 3 otworami bocznymi, o długości 120cm, dostępną w rozmiarach 14, 16, 18 i 20 Fr ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kieliszki 30ml ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 2, pozycja 11

Prosimy o podanie prawidłowego rozmiaru oczekiwanych igieł do pena.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska w pakiecie nr 2 poz. 11. Prawidłowy opis to:

Igły jednorazowe do penów

- niepirogenne

- sterylne

- nietoksyczne **rozmiar 0,25X8mm**

Formularz został zmodyfikowany.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 2, pozycje 12 - 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania?

Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wydzielił już poz. 14 z pakietu nr 2. Zamawiający wyraża również zgodę na wydzielenie pozycji 12 i 13 z pakietu nr 2 i utworzenie z nich odrębnego zadania.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznaczenia producenta na cylindrze strzykawki ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga oznaczenia producenta na cylindrze strzykawki. Zapis pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści podkład ochronny celulozowy, perforowany co 38cm ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

z up. Dyrektora SPSK
Pełnomocnik ds. Zamówień
Publicznych i Jakości
Leszek Kliś