

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2011-01-26 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) w trybie **przetarg nieograniczony na Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku.**

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

Dotyczy: Pakiet nr II, pozycja 12-15

1. Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na strzykawki dwuczęściowe światowego lidera w ich produkcji - firmy B/Braun (Niemcy), spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz ?

Strzykawki dwuczęściowe są powszechnie stosowane w jednostkach służby zdrowia, a mając na uwadze dyscyplinę finansów publicznych oraz różnicę cen rynkowych pomiędzy strzykawkami dwu i trzyczęściowymi, jak również identyczny stopień wykorzystania tego typu strzykawek przy wykonywaniu powszechnie stosowanych procedur medycznych wnioskowane dopuszczenie nie tylko poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, ale także nie spowoduje zwiększenia kosztów związanych z podstawowymi procedurami medycznymi w Państwa Szpitalu.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert na strzykawki dwuczęściowe ale tylko w przypadku pozycji 12, 13, 14.

2. Czy mając na uwadze Art, 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2007r, Nr 233, poz. 1655 z późniejszymi zmianami), zgodnie z PN~EN ISO 7886 "Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku" oferowane strzykawki powinny posiadać trwale oznaczoną skalę pomiarową, o dokładności adekwatnej do swojej pojemności, z możliwością pomiaru pojemności o min. 20% większym w stosunku do pojemności nominalnej, co poszerza znacznie spektrum ich wykorzystania w zależności od określonych potrzeb klinicznych, a tym samym znacznie obniża koszty ich użytkowania ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawk opisanych w pytaniu, jednocześnie zaznaczając, że nie jest to wymóg.

3. Czy strzykawki jednorazowego użytku powinny charakteryzować się barwnym (zielonym, niebieskim, itp. - nieprzeziernym), kontrastującym, idealnie szczelnym tłokiem, co ułatwia wizualizację i precyzyjną podaż leków?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawk opisanych w pytaniu, jednocześnie zaznaczając, że nie jest to wymóg.

4. Czy strzykawki jednorazowego użytku powinny posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną strzykawki na cylindrze} w celu zapewnienia pełnej i łatwiejszej identyfikacji używanej strzykawki, zarówno przed, w trakcie, jak i po zakończonej procedurze?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawk opisanych w pytaniu, jednocześnie zaznaczając, że nie jest to wymóg.

5. Czy oferowane strzykawki winny być tego samego producenta?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

Pozycja 19

1. Czy mając na uwadze Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2007r, Nr 233, poz. 1655 z późniejszymi zmianami), oraz zapisy PN-EN ISO 7886 - strzykawki jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych 50-60 ml, powinny posiadać oznaczenie logo producenta i typu strzykawki na cylindrze. w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

2. Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak dodatkowy pierścień stabilizujący wokół zakończenia luer-tock oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne a strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

Pozycja 22 i 25

1. Czy oferowane igły PencilPoint z prowadnicą powinny mieć analogicznie do igły z poz. 23 długość 88mm?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

2. Czy w poz. 22 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na igłę światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, gdzie igła PP i kompatybilna prowadnica będą pakowane osobno?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pozycja 21 - 25

1. Czy Zamawiający wymaga by igły do znieczuleń posiadały wbudowany pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu PMR oraz ergonomiczny eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły - tak jak w igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł opisanych w pytaniu, jednocześnie zaznaczając, że nie jest to wymóg.

2. Czy ze względu na jednorodną technikę wklucia oraz wymagany jednorodny współczynnik twardości i sprężystości igły, Zamawiający wymaga, aby oferowane igły były jednego producenta?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wymaga aby igły w pozycjach od 22 do 25 były tego samego producenta.

Pozycja 30-33

1. Czy oferowane kaniule dożylnie, które zgodnie z opisem siwz powinny posiadać wtopione nitki radiacyjne powinny mieć równomiernie rozłożone, wtopione w strukturę cewnika nitki RTG w ilości 4-6, co zapewnia równomierny rozkład naprężeń wewnątrzstrukturalnych cewnika poliuretanowego, a tym samym równomierny stopień dopasowania termoplastycznego po aplikacji kaniuli, tak jak w kaniulach światowych liderów w ich produkcji np. firm B/Braun czy Becton-Dickinson ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

2. Czy oferowane kaniule dożylnie, zgodne z PN-EN ISO 10555-5 powinny posiadać koreczek zabezpieczający z trzpieniem wewnętrznym położonym ze względu na pełną aseptykę użytkowania poniżej krawędzi korka?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK.

Pozycja 39 -41

1. Czy oferowane kraniki trójdrożne powinny posiadać wyczuwalny i optyczny Identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, a ze względu na "zamknięty kształt" wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, tak jak w kranikach światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dicklnson ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kraników opisanych w pytaniu, jednocześnie zaznaczając, że nie jest to wymóg.

Dotyczy: Pakiet nr I, pozycja 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych za znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpłaszczyzn wokół rurki przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 12-15

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany jednostki miary za sztuk na opakowania jednostkowe maksymalnie po 100 sztuk, z jednoczesnym odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowanych przez Zamawiającego ilości sztuk na ilości opakowań jednostkowych. W przypadku, gdy cenę za sztukę mielibyśmy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku znacznie zawyżyłoby to ofertę.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 17 - 19

W związku z wymogiem aby strzykawki posiadały skalę koloru czarnego czy Zamawiający wyrazi również zgodę na zaoferowanie strzykawek z wyraźną, czytelną i trwałą skalą koloru niebieskiego, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 17

Zwracamy się z prośbą o zaoferowanie strzykawki precyzyjnej o pojemności 1 ml z dokładniejszą działką elementarną tj. 0,01 ml przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 17

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek precyzyjnych z niewtopioną igłą przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 34

Czy Zamawiający wymaga aby koreczki do venflonów posiadały wewnętrzny trzpień poniżej krawędzi korka w celu zachowania aseptyczności?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wymaga.

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 30-33

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kaniul dożylnych firmy Braun wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu z zatyczką z filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, z 4 paskami kontrastującymi pod RTG z zaworem portu bocznego zamykanym jedną ręką i uniemożliwiającym przypadkowe otwarcie.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy: pakiet II, Pozycja 41

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww pozycji z pakietu, gdyż obecny zapis (kranik trójdrożny z drenem łączącym i portem bocznym) wskazuje na konkretny produkt konkretnego producenta tj. firmę BD, której wyłącznym dystrybutorem jest firma Skamex, co uniemożliwia jednocześnie przystąpienie do tego pakietu większej liczbie Wykonawcom, a tym samym uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej oferty zarówno pod względem jakościowym jak i cenowym

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, zamawiający nie wyraża zgody.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.bip.ocr.pl

Zamawiający