

O D P O W I E D Z I na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **”Dostawę sprzętu medycznego i materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Opolskiego Centrum Rehabilitacji PZP-225/01/2013.**

Zamawiający przekłada wyjaśnienia do SIWZ będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

1. Pakiet I Poz. 34

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu I pozycji 34 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający dopuści myjkę do ciała dla pacjentów jednorazowego użytku w formie ściereczki nie zawierającej lateksu (zawierające wodę oczyszczoną USP/EP) w rozmiarze 20x20 cm pakowane w opakowania po 8 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Pakiet III poz. 8-9

Czy cewniki Foley’a silikonowe mają posiadać w zestawie 10 ml strzykawkę pierwotnie napełnioną 10% roztworem gliceryny? Strzykawka wchodząca w skład zestawu jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

3. Pakiet III poz. 16

Prosimy o dopuszczenie sterylnego żelu do cewnikowania w aplikaturze harmonijkowym spełniający pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

4. Pakiet IV poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu IV pozycji 16 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

5. Pakiet V poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu łączącego o średnicy wewnętrznej 5,6 oraz średnicy zewnętrznej 8,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

6. Zadanie nr 11, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnej chłonnej ściereczki w rozmiarze 33cmx33cm pakowanej w opakowanie a’2 szt., pozostałe parametry spełnione?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

7. Pakiet 1, pozycja 6, 34

Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę o gramaturze 100 g/m² i wymiarach 24,5-25,0 cm x 16,0-16,5 cm x 0,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. Pakiet 1, pozycja 6, 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

9. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Dniami roboczymi są wszystkie dni poza ustawowo wolnymi od pracy.

10. Dotyczy §6 wzoru umowy: czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający uzupełnia SIWZ, dopisując w pkt III SZCZEGÓLNE POSTANOWIENIA SIWZ zakres zmian treści umowy:

- braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego wskazania okoliczności uzasadniających niemożność dostarczenia wyrobu, a Zamawiający podejmie decyzje i poinformuje Wykonawcę na piśmie czy wyraża zgodę na dostarczenie zamiennika.

12. Pakiet nr III Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu wykonane z mocnej przezroczystej folii, skalowane co min. 100ml, pakowane pojedynczo, zgodnie z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Pakiet nr III Poz. 16

Uprzejmie prosimy o uzasadnienie wymogu sterylizacji parą wodną lub o dopuszczenie każdego innego rodzaju sterylizacji, dla oferowanego żelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Pakiet nr III. Poz 17-18

Czy oferowane cewniki do odsysania powinny być pakowane w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

15. Pakiet nr IV Poz. 2-3

1. Czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane maski do podawania tlenu powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2. Czy wymagany w SIWZ przewód tlenowy do masek powinien posiadać przekrój gwiazdkowy, co zapobiega ryzyku załamania się światła drenu i co zapewnia prowadzenie tlenoterapii zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

16. Pakiet nr IV Poz. 11

1. Prosimy o doprecyzowanie czy zapis SIWZ cyt. „kod barwny ułatwiający identyfikację rozmiaru” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych typu Guedela posiadających kolorystyczny kod rozmiaru, zgodny z ISO, widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia wymaganą identyfikację rozmiaru w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedela powinny być wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

17. Pakiet nr IV Poz. 16

1. Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „maska typu Respirator FFP3” należy rozumieć jako wymóg zaferowania masek zgodnych z PN-EN 14683 - o skuteczności filtracji dla cząstek (0,1µm) na poziomie minimum 99%, filtracji bakteryjnej dla cząsteczek 3µm na poziomie minimum 99% oraz odporności na rozpryski na poziomie minimum 160 mm Hg, co zapewnia najwyższy poziom ochrony oraz ich bezpieczne użytkowanie w różnego rodzaju zagrożeniach kliniczno-epidemiologicznych oraz biologiczno-chemicznych ?

2. Czy w związku z art.9 ust.4 Ustawy z dnia 30 sierpnia 1991r. o zakładach opieki zdrowotnej Dz. U. z 1991r. Nr 91, poz. 408, z późniejszymi zmianami, na mocy której „zakłady opieki zdrowotnej nabywają i stosują wyroby medyczne - odpowiadające wymaganiom Ustawy z dnia 20 kwietnia 2004r. o wyrobach medycznych” (Dz. U. Nr 93, poz. 896) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004r. w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz. U. z dnia 1 maja 2004r.) oferowane maski powinny być zarejestrowane jako wyroby medyczne, ale jednocześnie powinny spełniać cechy środka ochrony indywidualnej, a tym samym wypełniać zapisy Dyrektywy 93/42EWG o Wyrobach Medycznych, oraz zapisy Dyrektywy 89/686/EWG o Środkach Ochrony Osobistej, co z kolei zostało usankcjonowane przez zapisy Dyrektywy 2007/47/WE, a tym samym poprzez zapisy Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010r ?

3. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na maski typu Respirator z filtrem sub-mikronowym z polipropylenu rozłożonym na całej powierzchni maski, o cechach środka ochrony indywidualnej wg Dyrektywy 89/686/EWG, w zakresie PN-EN 149, zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych i Dyrektywą 2007/47/WE, w pełni zgodne z PN-EN 14683 - z powodzeniem użytkowane w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych, rekomendowane m.in. do zabezpieczenia przed gruźlicą (TB), świńską grypą (SF), zespołem ostrej ciężkiej niewydolności oddechowej (SARS), itp. - z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz. ?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis: „Maska ochronna dla personelu medycznego - jednopanelowy respirator z trójwarstwowym filtrem oraz z zaworem oddechowym ułatwiającym swobodne oddychanie. Skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 um) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej zgodnie z ASTM F2101 >99,9%, opory oddechowe <2,4 mbar, całkowity przeciek do wewnątrz <0,75%, klasyfikacja FFP3 wg EN149:2001 rejestrowana jako środek ochrony osobistej.”

18. Pakiet nr IV Poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na zestaw do konikotomii zakładany metodą Seldingera, typu „Mini-Trach” firmy Portex /Wlk. Brytania/ - zawierający specjalnie zabezpieczony skalpel, cewnik do odsysania 10F o bardzo dobrym poślizgu, igłę Tuohy 16G, strzykawkę 10 ml, elastyczną prowadnicę o długości 50 cm, zaoblone rozszerzadło o długości 7 cm, zaoblony prowadnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli, kaniulę Blue Line wykonaną z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm, łącznik 15mm oraz tasiemki do mocowania kaniuli do szyi ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zamawiający

Wojciech Machelski