

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.

Pytania do Umowy:

1. § 6 punkt 1b):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary z 5% na 0,5% wartości niedostarczonego zamówienia za dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

2. § 2 punkt 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 dni na 3 dni robocze od złożenia zamówienia przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytania do SIWZ:

3. Pakiet I poz. 2-6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-6 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

4. Pakiet I poz. 18-19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18-19 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

5. Pakiet I poz. 31-32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej wykonanej z poliuretanu, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

6. Pakiet I poz. 34:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli myjki do ciała w rozmiarze 14 x 22 cm i grubości 5 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

7. Pakiet II poz. 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 1,6 i długości 40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

8. Pakiet II poz. 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki trzyczęściowej, której tłok i cylinder jest wykonany z polipropylenu, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

9. Pakiet II poz. 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły Penofine spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

10. Pakiet II poz. 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego bez przewodnicy, gdyż z naszej wiedzy wynika, że igły w takim rozmiarze nie wymagają stosowania przewodnicy?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

11. Pakiet II poz. 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności złożonych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

12. Pakiet II poz. 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły w rozmiarze 0,70 mm x 120 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

13. Pakiet II poz. 45:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kranika trójdrożnego z przedłużaczem o długości 13,5 cm i objętości wypełnienia 0,9 ml, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

14. Pakiet III poz. 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foleya z balonem 5-15 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

15. Pakiet III poz. 7-9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foleya z balonem 5-15 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

16. Pakiet III poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foleya o długości 44 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

17. Pakiet III poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zatyczek gładkich, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

18. Pakiet III poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka do dobowej zbiórki moczu z podziałką od 25 ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

19. Pakiet III poz. 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu do cewnikowania sterylizowanego tlenkiem etylenu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

20. Pakiet III poz. 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika w rozmiarze CH 16 i długości 600 mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

21. Pakiet III poz. 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników w rozmiarach CH 16 i CH 18 o długości 600 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

22. Pakiet III poz. 17-18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od wymogu: „fabrycznie nadrukowany kod numeryczny na opakowaniu”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

23. Pakiet IV poz. 5-6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek intubacyjnych ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni wokół rurki, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

24. Pakiet IV poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnicy intubacyjnej dla rurek w rozmiarze 6-11 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

25. Pakiet IV poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnicy do trudnych intubacji w rozmiarze 5 mm /60, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

26. Pakiet IV poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski krtaniowej do sterylizacji tlenkiem etylenu, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

27. Pakiet IV poz. 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do konikotomii bez skalpela, ponieważ oferowany zestaw zawiera specjalnie ścięty koniec igły eliminujący użycie skalpela, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 18 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności złożonych ofert.

Lub

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do konikotomii z rurką tracheotomijną o średnicy 6 mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę

28. Dotyczy Pakiet II Poz. 15-18

Czy oferowane strzykawki (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu) powinny posiadać czarną skalę pomiarową, 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 obniża koszty ich użytkowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

1. Czy oferowane strzykawki (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu) powinny charakteryzować się barwnym (zielonym, niebieskim, fioletowym, itp. – nieprzeziernym), kontrastującym, idealnie szczelnym tłokiem, co ułatwia wizualizację i precyzyjną podaż leków?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy oferowane strzykawki (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu) powinny posiadać logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie jak również na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym – co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

1. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na strzykawki trzyczęściowe 20 ml do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, takich światowych liderów w ich produkcji jak B/Braun/Niemcy/, Beton – Dickinson/USA/ czy Termo/Japonia/, bez poprzecznego wcięcia na tłoku, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz?

Wg naszej najlepszej wiedzy wymagane w siwz cyt. „wcięcie w tłoku umożliwiające stabilne zamocowanie strzykawki w ramieniu roboczym pompy infuzyjnej” posiadają wyłącznie strzykawki do pomp infuzyjnych o dużych pojemnościach tj. powyżej 50ml, których stabilizacja w pompie musi być ze względu na rozmiary dodatkowo uwarunkowana.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 20-21

1. Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych 20 ml, 50-60 ml (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki (także po wyjęciu z opakowania jednostkowego), a także umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pomp infuzyjnych wymienionych w siwz?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

2. Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wpisane w instrukcję użytkowania powszechnie używanych w szpitalach pomp infuzyjnych, co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawek jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 24

1. Czy zamawiający dopuszcza złożenie ofert na igły światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun, gdzie igła PP i kompatybilna prowadnica będą pakowane osobno?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 24-27

1. Czy oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony pryzmatem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynu mózgowo – rdzeniowego, co znacznie ułatwia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły oraz wykonanie procedury – tak jak np. w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun/Niemcy/,

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

2. Czy igły do znieczuleń podpajęczynówkowych oraz kompatybilne z nimi prowadnice powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu do igły w prowadnicę skracają długość całkowitą igły podpajęcznej o mniej niż 12 mm, co umożliwia ich wygodne użycie m.in. u pacjentów otyłych – tak jak np. w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun/Niemcy/,

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 29-31

1. Czy oferowane igły do stymulatorów (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny posiadać drenik infuzyjny do długości do 30 cm trwale połączony z uchwytem igły oraz kabelek elektryczny wychodzący na końcu uchwytu igły - tak jak np. w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun/Niemcy/,

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

2. Czy oferowane igły do stymulatorów (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny być wpisane w instrukcję obsługi i dopuszczone przez producenta stymulatorów do współpracy z urządzeniem posiadanym przez Państwa szpital, co gwarantuje ich bezpieczne użytkowanie i prawidłowość wykonania procedury medycznej jak również bezawaryjne funkcjonowanie urządzenia?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 33-37

1. Czy oferowane kaniule dożylnie z poz. 33-36 (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny posiadać analogicznie do kaniul z poz. 37 – minimum 4, równomiernie rozłożone na obwodzie, wtopione w ścianki paski RTG – tak jak np. w kaniulach dożylnych światowych liderów w ich produkcji jak B/Braun/Niemcy/, Beton – Dickinson/USA/?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

2. Czy oferowane kaniule dożylnie (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami ISO, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

3. Czy oferowane kaniule dożylnie ze względu na jednorodną technikę wklucia powinny we wszystkich oferowanych rozmiarach być tego samego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

4. Czy oferowane kaniule dożylnie z poz. 33-36 (tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu), powinny posiadać analogicznie do kaniul z poz. 37 – logo lub nazwę producenta na samym wyrobie, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Poz. 40

1. Czy Zamawiający opisując cyt. ”Przyrząd do przetaczania płynów 1 x użytku z przepływomierzem” ma na myśli przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu (przepływomierzem) o regulacji prędkości w zakresie min. 0-250 ml/min i kształcie wygodnej w użyciu ząbkowanej tarczy - tak jak np. w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun/Niemcy/,

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 39-42

1. Czy Zamawiający dopuści, aby wymagany w siwz brak zawartości ftalanów był potwierdzony w załączonych do oferty ulotkach oferowanych produktów oraz dodatkowo potwierdzony kserokopią opakowania jednostkowego z międzynarodowym symbolem spełnienia tego wymogu (brak zawartości szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów DEHP)?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Poz. 45

1. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na kraniki trójdrożne z przedłużaczem 7 cm, o objętości wypełnienia 0,80 ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz światowego lidera w ich produkcji firmy Beton-Dickinson/USA/?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści

Zamawiający

Wojciech Machelski
