

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz wapna i materiałów hemostatycznych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje stosownych zmian w siwz w tym zakresie :

Wykonawca 1**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu 28 ma na myśli materiały eksploatacyjne charakteryzujące się wysoką jakością, znane i atestowane przez producenta urządzenia (eksploatowany obecnie wstrzykiwacz kontrastu do badań TK, Medrad Stellant CT D) lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis, czyli takie, które są – w sposób potwierdzony stosownym oświadczeniem tych podmiotów- w pełni kompatybilne z eksploatowanym przez zamawiającego wstrzykiwaczem Medrad Stellant CT Dual (nr seryjny 27075) i nie spowodują usterek w jego działaniu, ani jego uszkodzenia?

Odpowiedź: Produkty muszą być w pełni kompatybilne z eksploatowanym przez zamawiającego wstrzykiwaczem Medrad Stellant CT Dual (nr seryjny 27075) i nie powodujące usterek w jego działaniu, ani jego uszkodzenia.

Pytanie 2:

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający ma konkretnie na myśli, opisując towar nabywany w ramach Pakietu 28, jako”...złącza wysokiego ciśnienia kompatybilne z systemem Medrad Stellant o min. Obciążeniu 1000 PSI dł. Od 1,5 – 1,60m..” chodzi nam o doprecyzowanie informacji poprzez podanie powodów, dla których Zamawiający nabyć pragnie złącza wysokiego ciśnienia (...) o min. Obciążeniu 1000PSI, przeznaczone do zastosowania podczas eksploatacji systemu Medrad Stellant CT D, a więc wstrzykiwacza kontrastu, który używany jest do wstrzyknięcia iniekcji środka cieniującego w badaniach tomografii komputerowej, gdzie wytwarzane ciśnienie maksymalne nigdy nie przekracza wartości 325 PSI (patrz załączona specyfikacja techniczna / prospekt przedmiotowego aparatu Medrad Stellant CT D – limit ciśnienia = 325 PSI).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również złącza niskiego ciśnienia dla ciśnienia nie przekraczającego 325 PSI.; z zastrzeżeniem , że złącze powinno posiadać zastawkę bezzwrotną. Zamawiający dopuszcza złącza niskiego ciśnienia. Zamawiający doprecyzowuje opis , że złącza zarówno wysokiego jak i niskiego ciśnienia będą zawierać zastawkę bezzwrotną. (odpowiednio zmiana w siwz)

Pytanie 3

Czy zamawiający w zakresie Pakietu 28 ma na myśli w pełni kompatybilne i dedykowane do systemu Medrad Stellant CT D złącze niskiego ciśnienia o długości 150-160 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym, o wytrzymałości ciśnieniowej do 350 PSI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złącza niskiego ciśnienia. Zamawiający doprecyzowuje opis , że złącza zarówno wysokiego jak i niskiego ciśnienia będą zawierać zastawkę bezzwrotną. (odpowiednio zmiana w siwz)

Wykonawca 2**Dotyczy pakietu nr 3**

1. Czy Zamawiający w **pozycji 1** wymaga, aby zestaw zawierał rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą sztywny samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. (odpowiednio zmiana w siwz)

2. Czy Zamawiający w **pozycji 1** wymaga, aby zestawy były pakowane na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

Dotyczy pakietu nr 4

1. Czy Zamawiający w **pozycji 1 poprzez** ręczne precyzyjne ustawienie siły ssania rozumie ustawianie siły ssania za pomocą mechanicznego pokrętła (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwie formy regulacji. (odpowiednio zmiana w siwz)

Dotyczy pakietu nr 18

1. Czy Zamawiający w **pozycji 5** dopuści cewnik do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym w wymaganych rozmiarach do rurek intubacyjnych o długości 57cm i rurek tracheostomijnych o długości 30cm, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godziny, miękkie a jednocześnie wytrzymały cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, posiadający kanał irygacyjny, suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, przezroczysty łącznik „T”, do użytku dla jednego pacjenta, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Dotyczy § 3 Umowy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę **§ 3 pkt. 2 Umowy** na następujący zapis?

„Wykonawca dostarczy zamówiony towar do siedziby Zamawiającego, na wyznaczone miejsce składowania, **w terminie do trzech dni roboczych**, w godzinach od 7:00 do 14:00, po złożeniu zamówienia telefonicznego lub fax-em, przy czym w sytuacjach awaryjnych w ciągu 48 godzin.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany we wzorze umowy i utrzymuje dotychczasowe brzmienie.

Wykonawca 3

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z podwójnym gumowym uszczelnieniem tłoka?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie producenta i numeru katalogowego na opisany przyrząd w/w pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie może wskazać producenta i numeru katalogowego, gdyż nie może opisywać przedmiotu zamówienia poprzez wskazanie m.in. producenta.

Dotyczy Pakietu nr 20 poz. 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki posiadały numeryczne oznaczenie na cewniku? W razie odmowy prosimy o wyjaśnienie medyczne takiego wymogu ponieważ oznaczenie kolorystyczne wystarczająco ułatwia identyfikację cewnika, dodatkowo na każdym opakowaniu jednostkowym są podawane numeryczne oznaczenie cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

W załączeniu do niniejszej odpowiedzi Zamawiający zamieszcza załącznik 3.3, 3.4 i 3.28 po zmianie.

Podpisał Lekarz Naczelny – Dr n.med Wiesław Więckowski

Otrzymują: firmy zadające pytania

Publikacja: strona internetowa zamawiającego