



Wojewódzki Szpital
Neuropsychiatryczny
im. dr Emila Cyrana
w Lublińcu

ul. Grunwaldzka 48
42-700 Lubliniec

tel. +48 34 3532800
+48 34 3532810
fax +48 34 3562880
wsnlc@gazeta.pl
www.wsnlc.pl

Izba Przyjęć
tel. +48 34 3532856



Lubliniec, dnia 16.05.2016

Nr sprawy: DZP.382.04.2016

Wykonawcy zainteresowani
udziałem w postępowaniu
o udzielenie zamówienia
publicznego

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ - II zestaw

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest zadanie pn.: „**Dostawa sprzętu, wyposażenia i wyrobów medycznych oraz sprzętu jednorazowego użytku**”.

W związku z pytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z 29.01.2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2015.2164), wyjaśniam co następuje:

Dotyczy część 4 pieluchomajtki oddychające

Pytanie 1: L.p. 1 i 2 – Z uwagi na fakt, iż szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w wskazuje na konkretny produkt konkretnego producenta czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki wyposażone po prostu w indykator wilgotności, bez dodatkowych wymogów w tym zakresie, jak to zrobił przy majtkach chłonnych?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ..

Pytanie 2: Zwracamy się z prośbą o podanie częstotliwości dostaw, tj. ile razy w miesiącu będzie Zamawiany towar, oraz jakiej będzie on wielkości (ile sztuk)? Odpowiedź na powyższe pozwoli na przedstawienie prawidłowej ceny oferty. Jeśli Zamawiający nie jest w stanie jednoznacznie określić przyszłych zamówień, zwracamy się z prośbą o podanie informacji o częstotliwości dostaw pieluchomajtek z okresu obowiązywania umowy w latach 2015 i 2014.

Odpowiedź: Towar będzie zamawiany ok. 3-4 razy w miesiącu, w ilości około 1/48 zapotrzebowania rocznego każdorazowo.

Pytanie 3: L.p. 3 i 4 – Czy Zamawiający dopuści majtki chłonne pakowane maksymalnie po 30 sztuk?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy po odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuści majtki chłonne rozmiar L, obwód 100-140cm, a więc zawierający wymagany przez Zamawiającego obwód 100-135 cm?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie 5: W związku z praktyką stosowaną przez jednego z wykonawców służącą do ograniczenia konkurencji poprzez zadawanie „negatywnego” pytania o wskaźnik wilgotności o treści: cyt.: „Czy Zamawiający dopuści

w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji?” zwracam się z wnioskiem o dopuszczenie pieluchomajtek posiadających ww. wskaźnik wilgotności. Identyfikacja produktu jest możliwa na różnych poziomach. Numer seryjny/ data produkcji/ numer partii są naniesione nie tylko na pojedynczej pieluchomajtkie w postaci wskaźnika chłonności, ale znajdują się również na opakowaniu jednostkowym (co jest wyłącznym wymogiem ustawy o wyrobach medycznych w tym zakresie) i zbiorczym. Tak więc identyfikacja produktu podlegającego reklamacji nie jest utrudniona, tak więc jest możliwa. Niemożliwość identyfikacji pieluchomajtki zużytej miałaby miejsce tylko w przypadku dostarczenia Zamawiającemu pojedynczej sztuki produktu bez jakiegokolwiek opakowania, a taka dostawa nie jest możliwa. Tak więc biorąc pod uwagę wszystkie powyższe argumenty nie ma podstaw do niedopuszczenia pieluchomajtek posiadających ww. wskaźnik wilgotności.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy opisany indykator wilgotności pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie 6: poz. 1-2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nieposiadających ściągaczy taliowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 7: poz. 2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie w pasie 110-170 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 8: poz. 3-4, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie majtek chłonnych w opakowaniach po 14 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9: poz. 4, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie majtek chłonnych o obwodzie 100-140 cm?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy część 3 sprzęt jednorazowego użytku

Pytanie 10: pozycja 26, Czy Zamawiający dopuści Torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml do pojemności 1500 ml, wykonaną z transparentnej folii pozwalającej weryfikować treść wymiocin co pozwala na łatwe rozpoznanie najmniejszej ilości krwi oraz posiadającą ergonomiczny trójkątny ustnik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, co zabezpiecza przed wylaniem treści oraz odcina przykry zapach?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy część 2 wyroby medyczne sterylne II

Pytanie 11: pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu

5 PSI przezierny umożliwiające kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 12: pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. papier-folia oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 200 podwójnych zestawów?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 13: pozycja 1, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z części 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy część 4 pieluchomajtki oddychające

Pytanie 14: poz. 1, 2. Z uwagi na dopuszczoną przez Zamawiającego dowolność wielkości opakowań oferowanych pieluchomajtek, zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż wymagana przez Zamawiającego ilość dotyczy opakowań a'30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w:

poz. 1 – 1260 op. x 30 szt.

poz. 2 – 1260 op. x 30 szt.

Dotyczy część 7 rękawice diagnostyczne niesterylne

Pytanie 15: poz. 1-5. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki w opakowaniach a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16: poz. 1-5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikalność co najmniej 3 substancji z załącznika A do normy EN 374-1, wyniki badań potwierdzone na Kartach Danych Technicznych wystawionych przez producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17: poz. 3-4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic polimerowanych od strony roboczej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 18: poz. 3-4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic dozowanych z podajników ściennych z możliwością wyjmowania pojedynczej rękawicy od góry z opakowania?

Odpowiedź: Nie.

Pytania do umowy:

Pytanie 19: Czy Zamawiający zgadza się, aby dostawy były dostarczane w godz. 7:00-15:00? (§2 ust. 5)

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 20: Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy Części 1

Pytanie 21: poz. 3, Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylne?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie 22: poz. 6, Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe o skuteczności filtracji 99,99%?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 23: poz. 13, Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 24: poz. 14, Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych bez pochewki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 25: poz. 14, Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 26: poz. 16, Czy Zamawiający dopuści Guedelki wykonane z polietylenu pozbawionego PCV oraz ftalanów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 27: poz. 17, Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu z odpływem spustowym typu poprzecznego(T) obsługiwany jedną ręką?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

Dotyczy Części 3

Pytanie 28: poz. 2, Czy Zamawiający dopuści czepki ochronne z fizeliny ze ściągaczem 47,5cm lub 53cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 47,5 cm.

Pytanie 29: poz. 5, Czy Zamawiający dopuści fartuchy medyczne w rozmiarze: L, XL, XXL?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Pytanie 30: poz. 9, Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 31: poz. 22, Czy Zamawiający dopuści szpatułki w op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dotyczy Części 8

Pytanie 32: poz. 1, Czy Zamawiający dopuści pasy z możliwością dezynfekcji oraz prania do 90°C, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy SIWZ

Pytanie 33: Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były

przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 34: Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35: Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 36: W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 37: Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy części 1

Pytanie 38: poz. 18. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zgłębników z konektorem wyposażonym w zatyczkę oraz wkładkę redukcyjną Luer?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy części 2

Pytanie 39: poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości 88mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 40: poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli B.Braun o poniższym opisie?

Kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu, posiadające badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO.

Rozmiary:

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min

18G 1,3x33mm przepływ 103ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41: poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski bez kanału gastrycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42: poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki z dwoma znacznikami głębokości w postaci półpiersi?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 43: poz. 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z podwójnym uszczelnieniem tłoka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44: poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wody o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy części 4

Pytanie 45: poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 46: poz. 2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 4; pozycja 2): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm?

Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 47: poz. 1, 2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 4; pozycje: 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 48: poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 4; pozycje: 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49: poz. 1, 2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 4; pozycje: 1,2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070 ml?

Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części nr 5

Pytanie 50: poz. 2. Czy Zamawiający dopuści test w postaci panelu 1-parametrowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części nr 1

Pytanie 51: poz. 1, Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego aplikatora typu mini spike do pobierania i przygotowywania leków, z samozamykającym się i samouszczelniającym zaworem bezigłowym, uniemożliwiającym wyciek leku.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 52: poz. 2, Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika, tak jak obecnie dostarczane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione rozwiązanie.

Pytanie 53: poz. 5,

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Foley'a 100% silikon ma być w pełni przezroczysty?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Foley'a 100% silikon mają być wyposażone w fabrycznie dołączoną, pierwotnie napełnioną strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny dającym gwarancję, iż balon w w/w cewniku nie opróżni się samoistnie w okresie jego utrzymania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione rozwiązanie.

Pytanie 54: poz. 6, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego filtr mechanicznego klasy HEPA 13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 % , p/wirusowej 99,9999 %.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 55: poz. 7, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków

jednorazowych Luer Lock do zabezpieczania systemów do wlewów dożylnych, pakowanych indywidualnie na blistrze po 4 szt. (tego samego producenta co kaniule)

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy części nr 2

Pytanie 56: poz. 13-16, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych sterylnych renomowanej firmy Becton Dickinson z powodzeniem stosowanych w Państwa Placówce, z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, z logo producenta na strzykawce, reszta parametrów jak w SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 57: poz. 14, Prosimy Zamawiającego o dopuszczeni strzykawek pakowanych po 80 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 58: poz. 17, 18, Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dyrektor Wojewódzkiego
Szpitala
Neuropsychiatrycznego
im. dr Emila Cyrana
dr Henryk Kromołowski