

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 07 stycznia 2016 roku

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

I N F O R M A C J A

dot. postępowania na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 1

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umieszczenia na pojedynczym i zbiorczym opakowaniu daty sterylizacji? Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia jedyną datą jaka jest wymagana na opakowaniu wyrobu medycznego jest data, przed upływem której wyrób medyczny może być używany bezpiecznie, wyrażona jako rok i miesiąc – data ważności wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu.

dotyczy zadania nr 1 poz. 1

2. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki z wtopioną igłą.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki do insuliny 100 j.m. bez igły w opakowaniu 300 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym. Zgoda pozwoli Państwu na pozyskanie korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 1 poz. 2

4. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z założoną fabrycznie niewtopioną igłą w rozmiarze 0,4 x 13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z nakładaną igłą 0,33mm i długości 13mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki z insuliną z wtopioną igłą w rozmiarze 0,33 x 12 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 1 poz. 8

7. Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 1 poz. 1-3, 7, 12

8. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nadrukowaną nazwą własną, która również pozwala na jednoznaczną identyfikację strzykawki danego producenta? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

dotyczy zadania nr 3 poz. 5-12

9. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby wyroby pochodziły od jednego producenta Zgoda Państwa pozwoli na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

dotyczy zadania nr 5 poz. 1

10. Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez łącznika do dodatkowej iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

11. Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowania typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?"

Odpowiedź: TAK, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

12. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów Infuzyjnych z komora kroplową wolną od PVC o długości 60 mm, z igłą biorczą dwukanałową, całość wolna od ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier. Na opakowaniu data ważności, numer serii, nie zawiera lateksu, informacje zawarte w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

13. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów Infuzyjnych z komora kroplową wolną od PVC o długości 60 mm, z igłą biorczą dwukanałową, całość wolna od ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta na zaciskaczu w celu łatwej identyfikacji po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, na opakowaniu data ważności, numer serii, nie zawiera lateksu, informacje zawarte w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

dotyczy zadania nr 5 poz. 2

14. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komora kroplową wolną od PVC o długości 10 cm, z igłą biorczą dwukanałową, całość wolna od ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta na zaciskaczu w celu łatwej identyfikacji po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, na opakowaniu data ważności, numer serii, nie zawiera lateksu, informacje zawarte w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

dotyczy zadania nr 5 poz. 1, 2

15. Prosimy o odstąpienie aby przyrządy w/w pozycjach posiadały łącznik do dodatkowej iniekcji oraz były wyposażone w wnętrzu w opaskę stabilizującą. Taki opis znacząco zwiększa cenę jednostkową przyrządu. A opaskę, która Państwo opisują po wykonaniu procedury medycznej zostanie przez Państwa podana procesowi utylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

dotyczy zadania nr 6 poz. 1

16. Czy Zamawiający dopuści kraniki bez wyczuwalnego indykatora pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 7 poz. 1

17. Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 32 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 8 poz. 1, 6-8, 10,12-13

18. Prosimy o wydzielenie w/w z zadania i utworzenie osobnej części dla rękawic specjalistycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączanie z nich poszczególnych pozycji.

dotyczy zadania nr 8 poz. 2

19. Prosimy o dopuszczenie rękawic klasyfikowanych i oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

20. Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,11 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 8 poz. 3, 4

21. Prosimy o dopuszczenie rękawic klasyfikowanych i oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

22. Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,06 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 8 poz. 11

23. Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL=1,5.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu pojedyncza ścianka min. 0,11 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 8 poz. 14

26. 1. Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu pojedyncza ścianka min. 0,155 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 8 poz. 15

27. 1. Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL=1,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 9 poz. 1 – 8

28. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

29. Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo - foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2-5, co jest wymagane przez obowiązujące normy?

30. Czy Zamawiający wymaga rękawów do sterylizacji z wyraźnie oznaczonym kierunkiem otwierania w postaci piktogramu otwartej torebki umieszczonym tylko od strony folii?
31. Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną znajdującą się między rękawem a folią zabezpieczającą, zawierającą informacje na temat daty produkcji, daty przydatności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu. Etykieta ta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

dotyczy zadania nr 9 poz. 11 – 14

32. Czy w pakiecie nr 1 Zamawiający wymaga, aby dla potwierdzenia jakości produktów dołączyć do oferty dokumenty potwierdzające zgodność towaru z normami wystawione przez niezależną jednostkę notyfikowaną, taką jak np. Isega?

dotyczy zadania nr 10 poz. 4

33. Czy Zamawiający wymaga, aby na teście znalazły się oznaczenia w języku polskim?
34. Czy Zamawiający wymaga, aby test składał się z 2 niezależnych okienek wskaźnikowych? Taka konstrukcja ułatwia interpretację wyniku.
35. Czy Zamawiający wymaga oznaczenia norm na pojedynczym teście zgodnie z obowiązującymi normami?
36. Czy Zamawiający wymaga, aby test posiadał wymiary: 101 mm x 19 mm, aby zapewnić łatwy przejrzysty odczyt przeprowadzonej sterylizacji?

dotyczy zadania nr 10 poz. 6

37. Czy Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki.
38. Czy Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?
39. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy zabezpieczający test w transporcie i przechowywaniu przed zanieczyszczeniami i uszkodzeniem?

dotyczy zadania nr 10 poz. 7

40. Czy Zamawiający wymaga, aby test miał postać metalowej płytki z naniesioną substancją wskaźnikową fabrycznie umieszczoną w plastikowym uchwycie i stwarzającym krytyczne warunki mycia?
41. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy test był umieszczony w osobnym opakowaniu, co zapewni lepsze i bezpieczniejsze warunki przechowywania?

dotyczy zadania nr 10 poz. 8

42. Czy Zamawiający wymaga, aby pole wskaźnikowe umieszczone było na całej długości testu? Umożliwi to łatwiejszą i dokładniejszą interpretację wyniku.

dotyczy zadania nr 10 poz. 8, 9

43. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźniki chemiczne umieszczone na teście chemicznym i biologicznym do sterylizacji plazmowej przebarwiały się w identyczny sposób, tzn. z koloru różowego na kolor niebieski? Pozwoli to na łatwiejszy, bezpieczniejszy i szybszy sposób identyfikacji wyników.

dotyczy zadania nr 12 poz. 1 – 5

44. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźniki klasy I znajdujące się na linii fabrycznego przebarwiały się w identyczny sposób jak wszystkie wskaźniki chemiczne do sterylizacji plazmowej, tzn. z koloru różowego na niebieski? Personel będzie miał jasność i gwarancję poprawności odczytu przeprowadzonego procesu sterylizacji.
45. Czy Zamawiający wymaga, aby gramatura papieru w rękawach wynosiła 74g/m²?

Odpowiedź: (dotyczy pytań 28 – 45) Zamawiający wymaga materiałów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ. Wymaga jedynie dokumentów wymienionych w SIWZ.

46. Czy Zamawiający dopuści rękawy o długości 70 mb w rolce z odpowiednim przeliczeniem ceny, co pozwoli nam na złożenie atrakcyjnej cenowo oferty na wysokiej jakości opakowania do sterylizacji plazmowej? Rolka o długości 70 mb będzie korzystniejsza cenowo niż rolka o długości 100 metrów.

Odpowiedź: TAK.

47. Czy Zamawiający odstąpi od konieczności posiadania deklaracji producenta co do ważności produktu sterylnego? Wynika to z faktu, iż żaden producent opakowań nie jest w stanie przewidzieć, w jakich warunkach przechowywane są pakiety sterylne, a warunki te wpływają bezpośrednio na określenie terminu sterylności i ważności pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ z uwzględnieniem wyjaśnień zawartych w piśmie z dnia 05.01.2016 roku.

Zadanie 16, poz. 1

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych worków do dobowej zbiórki moczu w opakowaniach foliowych? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: NIE.

Zadanie 16, poz. 1, 2

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych worków do dobowej zbiórki moczu wykonanych ze standardowej folii PVC? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: NIE.

dotyczy zadania nr 16 poz. 11

50. Czy Zamawiający dopuści dreny do odsysania dróg żółciowych T-Kehr w rozmiarze 45x 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 16, poz. 18

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych w rozmiarach CH 24 – CH 28 bez zatyczki? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: NIE.

dotyczy zadania nr 17 poz. 1

52. Czy Zamawiający dopuści worki ze skalowaną w zakresie od 3 do 40 ml co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 17 poz. 2

53. Czy Zamawiający dopuści worek z jedną zastawą antyrefluksyjną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 21 poz. 1, 2, 4

54. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje końcówki z drenem (zestaw) czy samej końcówki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania samej końcówki.

dotyczy zadania nr 21 poz. 2

55. Czy Zamawiający dopuści końcówkę z częścią zagiętą o długości 5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 21 poz. 3

56. Czy Zamawiający dopuści przewód o średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 21 poz. 4

57. Czy Zamawiający dopuści końcówkę z drenem w rozmiarze Ch 23 (ok. 7,6 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 22 poz. 5

58. Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 140 x 110 mm x 150 składek z przeliczeniem na 27 bloczków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 22 poz. 10

59. Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 112 x 100 mm x 100 składek z przeliczeniem na 300 bloczków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 22 poz. 16

60. Czy Zamawiający dopuści papier o długości 22 m z przeliczeniem na 114 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 22 poz. 18

61. Prosimy Zamawiającego o podanie rozmiaru papieru?

Odpowiedź: 50mm x 30m

dotyczy zadania nr 23 poz. 7

62. Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniu a'75 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości na 3067 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 31 poz. 1

63. Czy Zamawiający dopuści igły z możliwością regulacji w zakresie 35-60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 33 poz. 2

64. Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji igłę do insuliny w rozmiarze 6 mm x 0,25 mm (31G).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 36

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łączników do drenów o średnicy – końce 8mm, środkowa część 12mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: NIE.

dotyczy zadania nr 37

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zatyczki na końcu drenu do ssaka? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga drenów zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

dotyczy zadania nr 39 poz. 1

67. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny worek na wymiociny spełniający poniższy opis: Podziałka od 50 do 1000 ml, Wykonany z PCV klasy medycznej, Wyposażony w zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści, Wyrób klasy I niesterylnej, Nie zawiera lateksu?

Odpowiedź: Odpowiedź: TAK, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

68. Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml do pojemności 1500 ml, wykonaną z transparentnej folii dzięki czemu można weryfikować treść wymiocin i łatwo rozpoznać najmniejszą ilość krwi. Worek posiada ergonomiczny trójkątny ustnik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiada wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, co zabezpiecza przed wylaniem treści oraz odcina przykry zapach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 41 poz. 1

69. Czy Zamawiający dopuści aparat do ćwiczeń oddechowych z filtrem umieszczonym w aparacie (nie w drenie) w miejscu łączenia drenu z aparatem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 – tekst jednolity, z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek