



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY  
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

Samodzielna Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Tel. 052/36-55-352, 052/36-55-296, 052/36-55-495, 052/36-55-521  
Fax. 052/36-55-752

**ISO 9001: 2000**

NZZ/17/P/10

Bydgoszcz, dnia 15.07.2010 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego (nr sprawy NZZ/17/P/10)

**ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE**

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

**Zapytanie 1**

Grupa 21 pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel o długości 80mm w rozmiarze 2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 2**

Grupa 22. Czy Zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne bez mankietu posiadały podwójną skalę centymetrową, co umożliwia precyzyjne oznaczenie poziomu strun głosowych?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 3**

Grupa 22. Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych bez mankietu silikonowanych?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 4**

Grupa 23. Czy Zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne z mankietem były silikonowane (cena rurki silikonowanej jest identyczna, jak zwykłej)?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 5**

Grupa 24. Czy Zamawiający wymaga, aby prowadnica była wykonana z mosiądzu, co daje dużą plastyczność przy kształtowaniu rurki, ale nie powoduje odginania się podczas wprowadzania rurki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 6**

Grupa 24 pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga, aby prowadnica miała długość czynną 23cm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 7**

Grupa 24 pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga, aby prowadnica miała długość czynną 34cm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 8**

Grupa 24 pozycja 3. Czy Zamawiający wymaga, aby prowadnica miała długość czynną 37cm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 9**

Grupa 43. Czy Zamawiający wymaga cewników do karmienia bezftalanowych?

Czy Zamawiający wymaga cewników do karmienia skalowanych, z podziałką centymetrową co 1 cm?

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 10**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania nr 51 odpowiedniej ilości wymaganego asortymentu z pozycji 1, 2 i 3 przeznaczzonego do użycia z diatermią Valleylab i stworzenie dla tej ilości oddzielnej grupy.

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 11**

Czy Zamawiający potwierdza zasadność wymagań producentów sprzętu medycznego, w tym również producenta Valleylab, aby każdy oferent posiadał dokument od producenta urządzenia lub jego autoryzowanego serwisu potwierdzający kompatybilność oferowanych produktów w w/w postępowaniu pod kątem parametrów technicznych, jakości oraz bezpieczeństwa pacjentów oraz personelu medycznego, jak również w celu uniknięcia ewentualnych usterek, zniszczenia generatora lub zagrożenia życia spowodowanym użytkowaniem zamiennego niż oryginalnego osprzętu. W przypadku diatermii chirurgicznych dotyczy to w szczególności elektrod biernych/płytek biernych (system antyoparzeniowy REM) oraz uchwytów monopolarnych / elektrod czynnych?

#### *Uzasadnienie:*

*Generatory Valleylab posiadają opatentowany system Instant Response, który w sposób elektroniczny dopasowuje energię dostarczaną do pacjenta w celu uzyskania największej wydajności niezależnie od rodzaju preparowanej /koagulowanej tkanki. W efekcie uzyskuje się odpowiednio silną hemostazę (zmniejszenie ubytków krwi śródoperacyjnej) oraz minimalizuje się karbonizację tkanki (efekt niepożądany odpowiadający za czas gojenia rany pooperacyjnej tj. czasu przebywania pacjenta w klinice).*

*Aby system Instant Response działał prawidłowo wszystkie podłączone do generatora urządzenia powinny spełniać odpowiednie parametry techniczne. Zatem stosowanie zamienników bez dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia / autoryzowany serwis potwierdzającego spełnianie przez nie istotnych parametrów technicznych w efekcie może skutkować uzyskaniem niepożądanego efektu klinicznego lub też wzrostem kosztów eksploatacji urządzeń w wyniku częstszych napraw i braku możliwości uzyskania gwarancji serwisowej na naprawę. Dotyczy to również odpowiedzialności producenta za wykonane przeglądy.*

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający nie wymaga takiego dokumentu.

#### **Zapytanie 12**

Czy Zamawiający potwierdza, że parametry techniczne diatermii chirurgicznej danego producenta mogą być gwarantowane jako zgodne ze specyfikacją w całym okresie jego użytkowania tylko w przypadku pełnego stosowania się do zaleceń producenta, a na jego skuteczne i bezpieczne używanie mają bezpośredni wpływ stosowane akcesoria zewnętrzne.

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie określa dodatkowych wymagań.

#### **Zapytanie 13**

Czy Zamawiający potwierdza, że odpowiedzialność producenta w zakresie bezpiecznego użytkowania diatermii chirurgicznych, w tym Valleylab, nie wychodzi poza zakres faktycznego przestrzegania przez użytkownika Zasad Bezpieczeństwa określonych w Instrukcji Obsługi, co ma ścisły związek z używanymi akcesoriami zewnętrznymi.

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie określa dodatkowych wymagań.

#### **Zapytanie 14**

Czy Zamawiający potwierdza, że w świetle zadanych uprzednio pytań nr 2, 3 i 4 (11, 12 i 13 według niniejszego pisma) diatermie chirurgiczne Valleylab powinny spełniać wszystkie wymogi techniczne, jednakże przy założeniu stosowania oryginalnych, w pełni przetestowanych przez producenta akcesoriów, np. żelowych bezpiecznych elektrod biernych typu REM, które właściwie zabezpieczają pacjenta przed poparzeniem w przypadku prawidłowego ich rozpoznawania przez diatermię Valleylab w zakresie jej parametrów kalibracyjnych, tzn. od 5 do 135 Ohm (rezystancja elektryczna).

#### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie określa dodatkowych wymagań.

**Zapytanie 15**

Czy Zamawiający w przypadku używania nieoryginalnych akcesoriów do generatorów Valleylab wymaga aby koszty ewentualnych napraw wynikających z uszkodzenia generatora po przez używanie nieoryginalnych narzędzi (nie posiadających autoryzacji producenta generatora / serwisu autoryzowanego) pokrywał każdorazowo oferent tychże produktów?

**Odpowiedź :**

Nie.

**Zapytanie 16**

Grupa 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawic chirurgicznych, gdzie grubość na środkowym palcu mieści się w zakresie 0,162-0,199mm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 17**

Grupa 52 i 53

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawic winylowych i nitylowych zgodnych jedynie z normą EN-455-1, -2 wobec faktu, że część 3 ww. normy dotyczy jedynie rękawic lateksowych?

**Odpowiedź :**

Tak.

**Zapytanie 18**

dotyczące wykazu dostaw w Grupach 7 i 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie min. 1 referencji na wartość 75tys zł brutto dla każdego pakietu? Podane w SIWZ wartości referencji wydają się mocno zawyżone?

**Odpowiedź :**

Zamawiający wymaga załączenia wykazu wykonanych lub wykonywanych dostaw w kwocie wymaganej w SIWZ w zależności do której grupy Wykonawca przystępuje oraz załączenia dokumentów, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 19**

dotyczące przygotowania oferty

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie formularza ofertowego wypełnionego jedynie w zakresie pakietów, na które Wykonawca składa ofertę?

**Odpowiedź :**

Tak.

**Zapytanie 20**

Grupa 27 pozycja 7 - 12

Prosimy o dopuszczenie mandrynów luer w pełni kompatybilnych z kaniulami w pozycji 1 - 6 tj. tej samej firmy co oferowane w pakiecie kaniule ?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zamawiający**