



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

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-496

ISO 9001: 2008

NZZ/18/P/11

Bydgoszcz, dnia 14.06.2011 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późm. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Zapytanie nr 1

Grupa 1, poz. 1,2

1. Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawki mają posiadać na cylindrze minimum logo producenta i typ strzykawki w celu poprawnej identyfikacji używanej strzykawki w wyświetlanym menu pompy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w rozwiązanie.

Zapytanie nr 2

Grupa 2

Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice mają posiadać wewnętrzną warstwę polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic poprzez posiadanie struktury sieci zmniejszającej powierzchnię kontaktu (zmniejszenie tarcia) warstwy i skóry?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w rozwiązanie.

Zapytanie nr 3

Grupa 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych nowej generacji, przebadanych na przepuszczalność dla wirusów wg ASTM F 1671 oraz podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny i jednocześnie środek ochrony osobistej (stosowane informacje fabrycznie umieszczone na opakowaniach), pakowanych w opakowania maks. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Nadmieniamy, że dopuszczenie ww. rękawic nie zwiększy kosztów zakupu, a jednocześnie pozwoli Zamawiającemu wyeliminować całkowicie problem alergii na proteiny lateksowe, przy zachowaniu parametrów mechanicznych rękawic lateksowych nowej generacji rękawic nitrylowych nie odbiegają od lateksu, gwarantując jednocześnie wyższy poziom ochrony.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 4

Grupa 3

Czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice lateksowe niesterylne były produkowane pod kontrolą jednostki notyfikowanej (potwierdzenie zasadności oznakowanie rękawic znakiem CE) i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty stosownego certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 5

Grupa 5, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych rurek intubacyjnych z mankietem niskociśnieniowym, z otworem Murphy, wykonanych z medycznego PVC, z 3 oznaczeniami rozmiaru rurki w tym na cienkościennym łączniku 15 mm, z dodatkowym oznaczeniem średnicy zewnętrznej rurki (OD) na korpusie rurki, ze znacznikiem głębokości w postaci jednego grubym pierścienia (ringu) , którego dolny i górny brzeg pełni identyczną funkcję jak dwa oddzielne pierścienie, skalowanie długości rurki jednostronne co 1 cm, przewód łączący balonik kontrolny w kolorze rurki, balonik kontrolny w innym kolorze niż rurka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 6**Grupa 11**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych nowej generacji, przebadanych na przepuszczalność dla wirusów wg ASTM F 1671 oraz podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny i jednocześnie środek ochrony osobistej (stosowane informacje fabrycznie umieszczone na opakowaniach), pakowanych w opakowania maks. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 7**Grupa 11**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający do ochrony personelu medycznego wykonującego procedury niemedyczne takie jak: praca w laboratorium analitycznym, dezynfekcja narzędzi i powierzchni, gdzie często stosowane są rękawice nitrylowe będzie je stosował w zgodzie z rozporządzeniem Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z dn. 26.09.1997r w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy § 101 pkt. 2. 3 oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 22.04.2005r w sprawie szkodliwych czynników biologicznych dla zdrowia w środowisku pracy oraz ochrony zdrowia pracowników zawodowo narażonych na te czynniki §7.2 ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 8**Grupa 17, poz. 1-5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przezroczystych, sterylnych rurek intubacyjnych bez mankietu, z otworem Murphy, wykonanych z medycznego PVC, z 2 oznaczeniami rozmiaru rurki (ID) na korpusie rurki oraz na łączniku 15 mm , z dodatkowym oznaczeniem średnicy zewnętrznej rurki (OD) na korpusie rurki, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci długiego znacznika na zakończeniu rurki, z jednostronną skalą długości rurki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 9**Grupa 22, poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do przeskrónej tracheostomii bez peana w jednym opakowaniu zbiorczym zawierającym: sterylny zestaw roboczy z zawartością jak w SIWZ oraz sterylną rurkę tracheostomijną z ruchomą ramką ze sztywnym samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 10**Grupa 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra sterylnego mechanicznego z hydrofobową harmonijkową warstwą filtrującą o dużej powierzchni, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci z warstwy celulozowej, o poziomie nawilżania 31,1 mg H₂O przy VT=500 ml, z utratą wilgotności na poziomie 5,9 mg H₂O przy VT=500 ml, skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 %, p/wirusowej 99,9999 %, przestrzeni martwej 81 ml, oporach przepływu: 1,1 cm H₂O przy 30 l/min (2,6 cm H₂O przy 60 l/min.), objętości oddechowej V_t 300-1200 ml, wadze 53 g, ze złączem prostym, z portem do kapnografii, skuteczny z HCV, HIV i prątkami gruźlicy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 11**Paragraf 4 ustęp 11**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W przypadku niedostarczenia towaru w terminie przekraczającym o 3 dni termin określony w ust. 2 lub o 2 dni termin określony w ust. 3 niniejszego paragrafu lub niedostarczenia Towaru wolnego od wad w miejsce wadliwego w terminach określonych w ust. 9, Zamawiający ma prawo, po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy i wyznaczeniu nowego terminu, do dokonania zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku ceny wyższej niż cena wynikająca z niniejszej umowy, różnicą obciąży Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania faktury ”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 12**Paragraf 5 ustęp 1**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w

wysokości 1% wartości nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami niniejszej umowy przedmiotu umowy za każdą rozpoczęty dzień zwłoki.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

Zapytanie nr 13

Dotyczy pakiet nr 12 pozycja nr 3:

Czy Zamawiający dopuści filtr neonatologiczny lipidowy o powierzchni filtracji 1,60 cm² oraz wielkości przepływu ~30 ml/min.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza również taki filtr.

Zapytanie nr 14

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestawy do wkłuc centralnych wyposażone były w rozwiązanie zapobiegające zatorowości powietrza i wypływowi krwi w trakcie wprowadzania cewnika do naczynia, bez odłączania strzykawki aspiracyjnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w rozwiązanie.

Zapytanie nr 15

Czy Zamawiający oczekuje, aby metalowe prowadnice w zestawach do wkłuc centralnych charakteryzowały się odpornością na przypadkowe odkształcenia, mogące powstać przy wprowadzaniu prowadnicy do naczynia? Odkształcenia takie całkowicie dyskwalifikują trwale zagiętą prowadnicę w przypadku próby ponownego wprowadzenia, co wymaga użycia kolejnego zestawu i w sposób oczywisty podraża koszty zabiegu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w rozwiązanie.

Zamawiający