



Wałbrzych, dnia 24.10.2019r.

DZPZ-530-Zp/57/PN-55/19

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: „Dostawa: zestaw do założenia przetoki nerkowej i nadłonowej, igła do nefrotomii, igła automatyczna do biopsji, cewnik Tiemanna, zestaw do szynowania moczowodów, igły lokalizacyjne, igły półautomatyczne do biopsji, butelki do mleka, woreczki do zbiórki moczu, szpatułka laryngologiczna, zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, obłożenia jałowe, fartuchy chirurgiczne i ubrania operacyjne”.– Zp/57/PN-55/19

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje butelek pakowanych w opakowania typu papier – folia z informacją umieszczoną na każdym pojedynczym opakowaniu potwierdzającą sterylność produktu (Np. JAŁOWE, STERYLNE lub STERILE), tak jak w obecnie dostarczanych butelkach? Z naszej wiedzy wynika, że powyższy wymóg jest zgodny z powszechnie stosowanym standardem, który jest ogólnie dostępny i nie stanowi parametru blokującego. Natomiast zapytanie zostało zadane dla potwierdzenia parametrów już zawartych w SIWZ.

Odp: Zamawiający oczekuje butelek pakowanych w opakowaniach papier-folia z informacją umieszczoną na każdym pojedynczym opakowaniu potwierdzającą sterylność produktu (Np. JAŁOWE, STERYLNE lub STERILE), tak jak w obecnie dostarczanych butelkach.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje butelek wolnych od BPA i ftalanów, tak jak w obecnie dostarczanych butelkach?

Odp: Zamawiający oczekuje ale nie wymaga butelek wolnych od BPA i ftalanów

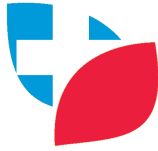
Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

W związku z pojawieniem się na rynku produktów, których sterylność jest wątpliwa prosimy o potwierdzenie, że dla Zamawiającego produkt sterylny to produkt poddany sterylizacji. W przypadku wątpliwości co do parametrów oferowanego produktu Zamawiający będzie mógł zażądać raportu z walidacji procesu sterylizacji produktu.

Odp: Zamawiający oczekuje butelek sterylnych czyli produkt poddany sterylizacji. W przypadkach wątpliwych Zamawiający będzie żądał raportu z walidacji procesu sterylizacji produktu.

Pytanie 4. Dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści sterylne butelki w opakowaniu foliowym, spełniające wszystkie pozostałe cechy zawarte w SIWZ?



Odp: Zamawiający w pakiecie 11 dopuści sterylne butelki w opakowaniu foliowym spełniające wszystkie pozostałe cechy zawarte w SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści małe, higieniczne opakowania zbiorcze 26 sztuk sterylnych butelek, posiadające wielokrotne otwarcie na strunę- taśmę klejącą, zapobiegające rozsterylizowaniu po otwarciu?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza zbiorczych opakowań sterylnych butelek posiadających wielokrotne otwarcie na strunę-taśmę, ponieważ pierwsze otwarcie sprawi rozsterylizowanie wszystkich butelek w opakowaniu niekoniecznie zużytych w oddziale w jednym czasie. Będzie to niezgodne z procedurami obowiązującymi w szpitalu

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 wymaga, aby oferowane sterylne butelki były w pełni kompatybilne do używanych obecnie w szpitalu smoczków, co zapewnia prawidłowość ich łącznego użytkowania?

Odp: Zamawiający wymaga, aby oferowane sterylne butelki były w pełni kompatybilne do używanych obecnie w szpitalu smoczków.

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 9: Igła półautomatyczna do biopsji Histopatologicznej 18G x 20 cm - możliwość ustawienia długości pobieranego bioptatu na 9,5 lub 19 mm

Odp: Zamawiający nie dopuszcza. Długość pobieranego bioptatu ma 15 lub 22 mm. (zgodnie ze SIWZ).

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 10

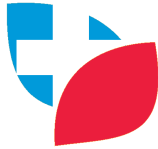
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 10: Igła półautomatyczna do biopsji Histopatologicznej 16G x 20 cm - możliwość ustawienia długości pobieranego bioptatu na 9,5 lub 19 mm

Odp: Zamawiający nie dopuszcza. Długość pobieranego bioptatu ma 15 lub 22 mm. (zgodnie ze SIWZ). Po zmianie SIWZ - Igła półautomatyczna do biopsji Histopatologicznej 16G x 10 cm

Pytanie 9. Dotyczy pakietu nr 15

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 15 pozycje: 1,2,5 i 7? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.



Pytanie 10. Dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP, jeżeli wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?.

Odp: Zamawiający uzna.

Pytanie 11. Dotyczy pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie igły automatycznej do biopsji gruczołu krokowego w rozmiarze 18G, dł. 200 mm, o dł. pobieranego bioptatu 20mm, igły ze znacznikiem głębokości co 1 cm, ostrzem widocznym w USG, 2 niezależnymi spustami.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 9

Prosimy o dopuszczenie igły półautomatycznej do biopsji histologicznej 18G, dł. 200 mm, o możliwości ustawienia długości pobieranego bioptatu na 10 mm i 20 mm, igły skalowanej co 1 cm, ostrzem widocznym w USG.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza. Długość pobieranego bioptatu ma 15 lub 22 mm. (zgodnie ze SIWZ).

Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 10

Prosimy o dopuszczenie igły półautomatycznej do biopsji histologicznej 16G, dł. 200 mm, o możliwości ustawienia długości pobieranego bioptatu na 10 mm i 20 mm, igły skalowanej co 1 cm, ostrzem widocznym w USG.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza. Długość pobieranego bioptatu ma 15 lub 22 mm. (zgodnie ze SIWZ). Po zmianie SIWZ - Igła półautomatyczna do biopsji Histopatologicznej 16G x 10 cm

Pytanie 14. Dotyczy pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawów do przezskórnej nefrostomii w składzie:

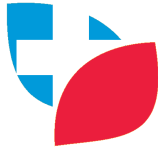
- cewnik wykonany z silikonu, z zintegrowanym balonem, linia pozycyjna widoczna w RTG, końcówka cewnika widoczna w USG, cewnik znakowany;
- igła punkcyjna dwuczęściowa, ze stali medycznej, średnica 18G, długość 20cm, widoczna w USG;
- prowadnica typu Lunderquista średnica 0,035" (0,025" dla cewnika CH10), długość 80 cm, pokryta teflonem, sztywna z giętką końcówką typu J;
- rozszerzadła atraumatyczne, widoczne w RTG, długość 18cm:
 - Dla rozmiaru CH 10 – rozszerzadła CH 10 oraz CH12 (CH 12 z koszulką)
 - Dla rozmiaru CH 12- rozszerzadła CH10 oraz CH14 (CH 14 z koszulką).
- zatyczka stopniowana.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15. Dotyczy pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawów do drenażu pęcherza moczowego w składzie:

- cewnik wykonany z silikonu, zintegrowany balon o pojemności 5ml, cewnik znakowany dla dokładnego umiejscowienia;



- igła punkcyjna, średnica 5,6 mm, długość 12 mm, wykonana ze stali medycznej, rozrywalna;
- zatyczka stopniowana oraz skalpel ostro zakończony z plastikowym uchwytem;

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Dotyczy pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów typu „Double-J” w rozmiarze 4,7 CH zamiast rozmiaru 5CH. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Dotyczy pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów typu „Double-J” w rozmiarze 4,7 CH zamiast rozmiaru 5CH. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 6

Czy zamawiający dopuści stent moczowodowy Percuflex Plus™ z materiału zapobiegającego inkustacji (z osłoną HydroPlus™ - ułatwiającą wprowadzanie stentu), o dostępnych szerokościach 4,8/6,0/7,0/8,0 Fr, dostępne odległości między pętlami 10 - 30cm (co 2 cm), w zestawie z popychaczem dł.40 cm oraz drutem prowadzącym PTFE z elastyczną 3 cm końcówką – stenty mogące pozostawać do 365 dni w ciele pacjenta, do zakładania przez cystoskop? Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza