



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PIŁE

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: sekretariat@szpital.pila.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 14.04.2022 roku

FZP.III-241/18/22

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „**DROBNY SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**”

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Zadanie 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłóczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2.

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 12 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze

- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3.

Zadanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 30 mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 9 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 4.

Pytanie do zadania 12

Prosimy Zamawiający o dopuszczenie:

cewnik permanentny w zestawie do implantacji wg następującego opisu: o średnicy 15 Fr, zapewniający przepływ 450ml/min przy ciśnieniu powyżej 150mmHg, wykonany z carbothanu, 15 Fr o długości wprowadzenia od końcówki do mankietu: 19/23/27/31/42cm

Zestaw zawiera:

1 cewnik: 15 Fr.

1 rozrywaną hemostatyczną koszulkę dializacyjną 16 Fr./ pełni funkcję introduktora

1 prowadnicę drutową: 0,038" prosta, sztywna końcówka z jednej strony – końcówka typu "J" z drugiej wraz z Arrow Advancer™

1 igłę wprowadzającą: 18 Ga. x 2-1/2" (6,35 cm)

2 kapturki Luer-Lock

1 rozszerzadło tunelu

1 opatrunek: 10 cm x 12 cm

1 rozszerzadło tkankowe: 12 Fr.

1 rozszerzadło tkankowe: 14 Fr.

1 pojemnik na ostre odpady

1 bezpieczny skalpel: #11

Mankiet uszczelniający / mufka zaciski cewnika

2 kartę identyfikacyjną pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5.

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 6.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustnika endoskopowego z otworem centralnym o wymiarach 20x26mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie elastyczną opaską mocującą z włókna, która nie zawiera lateksu. Otwory w gumce (odległość mierzona pomiędzy dwoma krawędziami otworu) co ok. 12 mm. Ustnik wyposażony od wewnętrznej strony jamy ustnej pacjenta w stopień na górnej i dolnej krawędzi otworu, skutecznie zabezpieczający ustnik przed wypadaniem. Produkt niesterylny. Pakowany pojedynczo w woreczek strunowy. Numer katalogowy, LOT, data produkcji, data ważności i dane producenta na opakowaniu zbiorczym zawierającym 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 7.

Pakiet 9, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego w opakowaniu typu blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8.

Pakiet 9, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego z przepływem grawitacyjnym na poziomie 320 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9.

Pakiet 9, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego objętości wypełnienia równej 0,085 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zawiadomienia” na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian

Pytanie nr 11.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1:

1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmian projektu umowy.

Pytanie nr 12.

Pytanie 1 pakietu nr 11

Czy Zamawiający wymaga w pozycji numer 2 kaniul i masek rozmiary XS, S, M, L, XL zamiennie maski będą przeznaczone dla pacjentów z polipami nosowymi, z uszkodzoną śluzówką nosa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza

Pytanie nr 13.

Zadanie 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy o następującym opisie:

- Wyrób stosuje się do zamknięcia portów infuzyjnych
- Przeznaczony jest do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji (podaży płynnych leków, pobrania próbek krwi)
- Zabezpiecza linię infuzyjną przed zanieczyszczeniem i infekcją podczas dożylną terapii infuzyjnej, pracujący w systemie z zerowym wypływem wstecznym
- Nie wymaga zastosowania koreczków zabezpieczających
- Dedykowany dla standardowych złączy luer i luer lock
- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14.

1) Dot. Formularza cenowego

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganym. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodanie kolumny z numerem katalogowym, nie wymaga.

Pytanie nr 15.

Dotyczy pakietu 6 poz 7,8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w poz 7,8 strzykawkę 50/60 ml z rozszerzeniem skali do 60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16.

Dot. zadania 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyci, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska, przepływ grawitacyjny 135 ml/min, odporny na ciśnienie 325 psi, objętość wypełnienia 0,10 ml, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia, nie zawiera lateksu, DEHP ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 17.

dotyczy zadania nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie noża typu Crescent , ostrzonego od góry, zagiętego pod kątem 60 °, szer. 2,0 -2, 3 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 18.

ZADANIE 7 Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania igły kulkowej j.u. sterylnej, śr. 1,20mm, dł. 81 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 19.

Zadanie nr 9, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny bezigłowy port wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wyposażony w wysokiej jakości silikonową membranę pozwalającą na wielokrotne stosowanie portu, przyrząd zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków, o doskonale szczelnej konstrukcji, zapobiegającej dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, wyposażony w prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, posiadający przezroczystą obudowę zapewniającą kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni, o objętości wypełnienia 0,09 ml, przepływie 400-440ml/min, wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi oraz wytrzymałości na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20.

Zadanie nr 13, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 21mm x 26,5mm, z dołączoną silikonową opaską mocującą do samodzielnego założenia, bez lateksu, z otworami na opasce co ok. 35 mm (po 5 na stronie), produkt niesterylny, pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 21.

Pakiet 6

Poz.-5-8

Prosimy o wydzielenie poz. 5-8 do osobnego pakietu , co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela

Pytanie nr 22.

Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego system bezigłowego z neutralnym ciśnieniem , który nie wywołuje refluksu krwi do światła cewnika przeznaczonego do użytku ze wszystkimi urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej. działający w technologii tępej kaniuli i podzielnej membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użytku, bez mechanizmu sprężynowego) o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor

przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23.

Pakiet 9

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 24.

Pakiet 9

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

Odpowiedź: Tak