

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

ul. K. Szymanowskiego 11
27-400 Ostrowiec Św., woj. świętokrzyskie
tel. (041) 247-80-00, fax (041) 247-80-50
NIP 661-19-59-864

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 11.02.2019r

Sprawa ZP/04/2019

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „*zakup i dostawę ogólnoszpitalnych artykułów medycznych*” ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 511695 -N-2019 z dnia 07.02.2019r informujemy:

Pytania:

Dotyczy pakietu 9

1. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści prowadnicę intubacyjną do ukształtowania dla dzieci, z gładkim, wygiętym końcem, pokrytą miękkim PCW, sterylną, jednorazową?

Odpowiedź: nie

2. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w pozycji 11? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w pozostałych pozycjach.

Odpowiedź: nie

3. Zadanie 2, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: nie

4. Zadanie 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: dopuszczamy

5. Zadanie 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: dopuszczamy

6. Zadanie 11, poz. 3 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 11. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: nie

7. Zadanie 11, poz. 3

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: nie

8. Zadanie 11, poz. 3

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: dopuszczamy

9. Zadanie 11, poz. 3

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: dopuszczamy

10. Zadanie 11, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

11. Zadanie 13, poz. 8-11,13

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 13 wydzieli pozycje: 8-11,13 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: nie

12. Zadanie 13, poz. 11

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części

przeźroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: zgodnie z siwz

13. Zadanie 13, poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: dopuszczamy

14. Zadanie 13, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: nie dopuszczamy

15. Zadanie 13, poz. 11

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: tak

16. Zadanie 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtru płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: zgodnie z siwz

17. Zadanie 13, poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: dopuszczamy

18. Zadanie 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego Odpowiedź: nie dopuszczamy

19. Zadanie 13, poz. 13

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: tak

20. Zadanie 13, poz.14

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, bez worka, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: nie

21. Zadanie 13, poz.14

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: dopuszczamy

22.Zadanie 13, poz.14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: nie dopuszczamy

23. Zadanie 13, poz.14

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: tak

24. Zadanie 13, poz.14

W przypadku dopuszczenia przyrządu światłoczułego do przetaczania bez worka, Zamawiający wydzieli w/w pozycje co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: nie

25. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 1-4, oczekuje strzykawek posiadających rozszerzoną skalę ponad skalę nominalną strzykawki, tj. o min. 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml?
Odpowiedź: tak

26. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 5, dopuści do zaoferowania strzykawkę bursztynową 20ml, 3 częściową ze złączem Luer-Lock, zlokalizowanym centralnie, pakowane po 50szt, w odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości?
Odpowiedź: tak

27. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 6, 7 dopuści do zaoferowania strzykawki w opakowaniach zawierających 300szt, po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości i zaokrągleniu do pełnego opakowania?
Odpowiedź: tak

28. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 8 i 9, oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych posiadających obustronnie nadrukowaną skalę pomiarową?
Odpowiedź: nie konieczne

29. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 13, pod pojęciem komory kroplowej, oczekuje komory o długości min. 60mm w części przezroczystej komory kroplowej wykonanej w polipropylenu z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo?
Odpowiedź: tak

30. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 14, oczekuje woreczka osłaniającego przed światłem słonecznym w rozmiarze min. 21x31cm, fabrycznie zapakowanego razem z przyrządem w jednym sterylnym opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: tak

31. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 16, dopuści do zaoferowania przedłużacz do pompy infuzyjnej do leków światłoczułych o długości 150cm, w kolorze bursztynowym?
Odpowiedź: tak

32. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 25, oczekuje zaoferowania igieł sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy Is, czy przeznaczonych do pobierania leków a nie do iniekcji?
Odpowiedź: przeznaczonych do pobierania leków a nie do iniekcji

33. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 24, dopuści zaoferowanie bezpiecznych igieł pakowanych po 50szt.?
Odpowiedź: tak

34. Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 6 dopuści do zaoferowania strzykawki insulinowej 1 ml z igłą 0,40x12mm - jałowa, apirogenna, nietoksyczna, tłoczek gumowy o konstrukcji redukującej pojemność resztkową (1 op – 100 szt.)?
Odpowiedź: tak

35. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6; pozycja 1): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.
Odpowiedź: tak

36. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6; pozycja 1): pieluchomajtek dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu średnim oraz ciężkim, czyli o poniższych poziomach chłonności?

Rozmiar	Poziom chłonności wg normy ISO 11948-1
Small (S)	Co najmniej 1750g
Medium (M)	Co najmniej 2410g
Large (L)	Co najmniej 2750g
Extra Large (XL)	Co najmniej 2750g

Należy podkreślić, że nieprzerwanie od 2016 Zamawiający korzysta z produktów chłonnych typu pieluchomajtki o powyższych poziomach chłonności. W tym okresie nie odnotowano reklamacji produktowych dotyczących chłonności produktu. Jednocześnie personel medyczny Zamawiającego zgłasza potrzebę utrzymania poziomu chłonności pieluchomajtek na obecnym poziomie, nawet jeszcze wyższym. Dodatkowo ustanowienie takiego wymogu jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (Essity - TENA, TZMO - Seni) posiada pieluchomajtki o powyższych poziomach chłonności.

Odpowiedź: tak

37. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 6; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające oznakowanie poziomu chłonności produktu w postaci systemu kropelkowego? Należy nadmienić, że takie oznakowanie jest bardzo pomocne dla personelu medycznego, który indywidualnie dobiera produkt do pacjenta. Dzięki temu rozwiązaniu personel jest w stanie odpowiednio dobrać produkt do poziomu nietrzymania moczu pacjenta, co chroni przed wyciekami i dodatkowym czasem pracy oraz kosztami. Ma to bezpośredni wpływ na oszczędności finansowe Zamawiającego.

Odpowiedź: nie konieczne

38. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6; pozycja 1; rozmiar XL): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim (górna granica obwodu od 140 cm do 160 cm). W związku z powyższym, przedstawiamy rozmiar techniczny na produkt TENA Slip Plus Large aż 160 cm, który odpowiada on Państwa oczekiwaniom. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu aż 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. W przypadku Państwa pakietu, gdzie największy rozmiar wyznacza cenę, to poprzez dopuszczenie powyższego rozwiązania oszczędność na całej wartości postępowania może wynieść nawet 30%.

Odpowiedź: dopuszczamy

39. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 6; pozycja 3): pieluchomajtki dla niemowląt w rozmiarze 4-9kg?

Odpowiedź: nie

40. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 6; pozycja 4): anatomiczne wkłady spełniające wszystkie wymogi produktowe, pakowane a'46 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym? Należy podkreślić, że nieprzerwanie od 2016 Zamawiający korzysta z opisanych wcześniej produktów chłonnych typu wkłady anatomiczne. W tym okresie nie odnotowano reklamacji bądź zastrzeżeń wobec dostarczanego produktu.

Odpowiedź: tak

41. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 6; pozycja 4): anatomiczne wkłady spełniające wszystkie wymogi produktowe, pakowane a'40 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: tak

42. Zad. 11 – Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści: Kaniule dożylną typu bezpiecznego, z portem umiejscowionym centralnie, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykanym standardowo, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniula wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule kodowane kolorystycznie (koreczek portu bocznego w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, w przypadku kaniul bez portu kodowane kolorystycznie są skrzydełka mocujące)?

Odpowiedź: dopuszczamy

43. Zad. 11 Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści: koreczki do kaniul luer lock z trzpieniem znajdującym się powyżej brzegu koreczka, jałowe, nietoksyczne, apirogenne, białe, opakowanie umożliwiające aseptyczne wyjęcie, pakowane w blister 4 szt. sterylnie oddzielonych koreczków?

Odpowiedź: dopuszczamy

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości wyrobów medycznych firmy Delta Med., stosowanych z powodzeniem u Zamawiającego oraz w wielu ośrodkach na terenie całego kraju.

44. Zadanie nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z 3 paskami kontraktującymi w promieniach RTG z portem umieszczonym w osi skrzydełek z koreczkiem w kolorze odpowiadającym rozmiarowi. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Odpowiedź: dopuszczamy

45. Zadanie nr 11 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mandrynow od innego producenta, iż kaniule i koreczki.

Odpowiedź: zgodnie z siwz

46. Zadanie nr 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu odpornego na leki i tłuszcze występującego w trzech kolorach, białym, niebieskim i czerwonym wyposażanego w optyczny identyfikator pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: dopuszczamy

47. Zadanie nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm wykonanego z poliwęglanu odpornego na leki i tłuszcze wyposażanego w optyczny identyfikator pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak

48. Zadanie nr 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: nie

49. Zadanie nr 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: tak

50. Zadanie nr 13 poz. 1,2,3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek w rozmiarze 2/3 ml, 5/6 ml, 10/12ml,20/24 ml.
Odpowiedź: dopuszczamy

51. Zadanie nr 13 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 20 ml bursztynowej 3 częściowej luer – lock.
Odpowiedź: tak

52. Zadanie nr 13 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.
Odpowiedź: tak

53. Zadanie nr 13 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z nakładaną igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm.
Odpowiedź: tak

54. Zadanie nr 13 poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,7 x 40 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.
Odpowiedź: dopuszczamy

55. Zadanie nr 13 poz. 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Mini Spike bez zastawki z filtrem o powierzchni przeciwbakteryjnej 1,2 um.
Odpowiedź: nie dopuszczamy, zgodnie z siwz

56. Zadanie nr 13 poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do precyzyjnej podaży płynów posiadającą skalę przepływu od 0 do 300 kropli/min. Pozostałe zapisy zgodnie z siwz.
Odpowiedź: dopuszczamy

57. Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1000ml, z podziałką, wyposażony w tekturowy wyprofilowany kołnierz w kształcie maski z wycięciem, które umożliwia zamknięcie worka?
Odpowiedź: nie

58. Zadanie 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłową zastawkę dostępu żylnego z możliwością 100 aktywacji?
Odpowiedź: zgodnie z siwz

59. Zadanie 6 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia , zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: dopuszczamy XL w rozmiarze L

60. Zadanie 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki nieposiadające ściągaczy taliowych i warstwy rozprzewadzającej?
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: nie

61. Zadanie 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących chłonnościach:

- rozmiar S – 1500 g
- rozmiar M – 2200 g
- rozmiar L – 2500 g
- rozmiar XL – 2500 g

Odpowiedź: dopuszczamy

62. Zadanie 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie anatomicznych wkładów do pieluch o masie nie mniejszej niż 50,40g oraz chłonności nie mniejszej niż 1040g w rozmiarze normal?

Odpowiedź: nie

63. Zadanie 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie anatomicznych wkładów do pieluch o długości całkowitej 690mm oraz o długości wkładu chłonnego 610mm oraz o masie nie mniejszej niż 63,60g, chłonności nie mniejszej niż 1250g w rozmiarze maxi?

Odpowiedź: tak

64. Zadanie 6

Czy Zamawiający na potwierdzenie, że oferowany asortyment spełnia wymagane parametry, wymaga załączenia do oferty kart danych technicznych wystawionych przez producenta?

Odpowiedź: tak

65. Zadanie 6

Czy Zamawiający zapewni, że załączone do oferty karty danych technicznych, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji nie będą odtajnione?

Odpowiedź: tak

66. Zadanie 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1500ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: nie

Dotyczy pakietu nr 8 – Smoczki jednorazowe oraz butelki do karmienia niemowląt

67. Poz. 2, 4

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności jednorazowy smoczek wysokiej jakości wykonany z termoplastycznego elastomeru (TPE), spełniający w 100% wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczy się. Pragniemy zaznaczyć, iż oferowane smoczki są produktami używanymi w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju oraz są oceniane jako produkty o wysokiej jakości, gwarantujące stosunkowo dużą oszczędność finansową w zakresie tego asortymentu.

Odpowiedź: dopuszczamy

Czy Zamawiający dopuści butelki szklane np. NUK o pojemności odpowiednio dla poz. 1 - 125 ml i poz. 3 - 230 ml, spełniające wszystkie wymagania SIWZ?

Uwaga: Zamawiający wycofuje załączoną do SIWZ ankietę oceny jakościowej i wprowadza w załączeniu do odpowiedzi ankietę do zadań nr 6, 11, 13 ze zmniejszonymi ilościami próbek.

Zdylbie

Zespół Opieki Zdrowotnej
w Centrum Świątyniskim
ppr. dyktowania i kłótnego

Pawel.

mgr inż. JANA JAROSINSKA

Załącznik nr 7 Ankieta/zasady oceny wyszczególnionych art. medycznych/wykaz próbek

KRYTERIA OCENY JAKOŚCI PIELUCHOMAJTEK

Zadanie nr 6

Kryterium jakości i punktacja	Punktacja szczegółowa	Maksymalna liczba punktów	Zdobyta liczba punktów
SPRAWDZENIE CHŁONNOŚCI			
Rozprowadzenie płynu po całej części chłonnej	10 pkt.	10 pkt.	
Brak rozprowadzenia płynu po części chłonnej	0 pkt.		
SPRAWDZENIE PRZYLEPCÓW			
Pojedyncze przylepce	5 pkt.	20 pkt.	
Podwójne przylepce	10 pkt.		
Połączenie sztywne	5 pkt.		
Połączenie elastyczne	10 pkt.		
SPRAWDZENIE DODATKOWYCH ZABEZPIECZEŃ			
Obecność falbanek bocznych	10 pkt.	10 pkt.	
Brak obecności falbanek bocznych	0 pkt.		
RAZEM		50 pkt.	

Ocenie podlegała próbka dostarczona przez firmę:

.....
Podpis osoby oceniającej jakość

.....
Podpis członka komisji przetargowej

KRYTERIA OCENY JAKOŚCI KANIULI, MANDRYNU, KORECZKÓW

Zadanie nr 11

Kryterium jakości i punktacja		Punktacja szczegółowa	Maksymalna liczba punktów	Zdobytą liczbą punktów
SPRAWDZENIE OSTROŚCI IGŁY KANIULI				
Igła ostra	10 pkt.		10 pkt.	
Igła nieostra	0 pkt.			
SPRAWDZENIE ZABEZPIECZENIA PRZED ZAKŁUCIEM				
Automatyczne zabezpieczenie igły w postaci zatrzasku	10 pkt.		15 pkt.	
Zabezpieczenie inne niż zatrzask	5 pkt.			
SPRAWDZENIE WPŁYWU ZABEZPIECZENIA PRZED ZAKŁUCIEM NA STABILNOŚĆ KANIULI PO WKŁUCIU				
Zabezpieczenie nie wpływa na stabilność kaniuli po wkłuciu	10 pkt.		10 pkt.	
Zabezpieczenie wpływa na zmniejszenie stabilności kaniuli	0 pkt.			
SPRAWDZENIE KORECZKÓW DO KANIUL				
Trzpień znajduje się poniżej brzegu korka	10 pkt.		20 pkt.	
Trzpień wystaje powyżej brzegu korka	0 pkt.			
Istnieje możliwość aseptycznego wyjęcia koreczka z opakowania	10 pkt.			
Brak możliwości aseptycznego wyjęcia koreczka z opakowania	0 pkt.			
RAZEM			70 pkt.	

Ocenić podlegała próbka dostarczona przez firmę:

.....
Podpis osoby oceniającej jakość

.....
Podpis członka komisji przetargowej

KRYTERIA OCENY JAKOŚCI STRZYKAWEK, APARATÓW DO PRZETOCZEŃ, PRZYRZĄDÓW DO ASPIRACJI

Zadanie nr 13

Kryterium jakości i punktacja		Punktacja szczegółowa	Maksymalna liczba punktów	Zdobyta liczba punktów
SPRAWDZENIE STRZYKAWKI				
Tłok szczelny	10 pkt.		20 pkt.	
Brak szczelności tłoka	0 pkt.			
Tłok płynnie przesuwają się w cylindrze strzykawki	10 pkt.			
Brak płynności przesuwu tłoka	0 pkt.			
SPRAWDZENIE APARATU DO PRZETOCZEŃ				
Skutecznie działający zacisk na drenie	10 pkt.		30 pkt.	
Brak skuteczności zacisku na drenie	0 pkt.			
Szczelność po połączeniu przyrządu z kaniulą	10 pkt.			
Brak szczelności po połączeniu przyrządu z kaniulą	0 pkt.			
Przezroczysta komora kropelkowa	10 pkt.			
Brak przezroczystości komory	0 pkt.			
SPRAWDZENIE PRZYRZĄDÓW DO ASPIRACJI Z BUTELEK				
Samozamykający się korek portu	10 pkt.		30 pkt.	
Brak samozamykającego się korka	0 pkt.			
Sprawnie działająca zastawka zabezpieczająca przed wyciekami płynu po odłączeniu strzykawki	10 pkt.			
Brak sprawnie działającej zastawki - wyciek płynu po odłączeniu strzykawki	0 pkt.			
Utrzymanie się przyrządu po wbiciu do portu butelki z płynem	10 pkt.			
Wysuwanie się przyrządu z portu	0 pkt.			
RAZEM			80 pkt.	

Ocenie podlegała próbka dostarczona przez firmę:

.....
Podpis osoby oceniającej jakość

.....
Podpis członka komisji przetargowej

Wykaz próbek

Zadanie 6 : Pieluchomajtki rozm. L – 10 szt.

Zadanie 11: Kaniula dożylna 20 G – 20 szt.
Koreczki – 20 szt.

Zadanie 13: Strzykawka 10 ml – 10 szt.
Strzykawka 20 ml – 10 szt.
Aparat dp przetoczeń płynów infuzyjnych – 10 szt.
Przyrząd do aspiracji z butelek – 10 szt.