



Wrocław, dnia 13.07.2018r.

EZ/...../18

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania (sygnatura sprawy EZ/280/117/17).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

1. „Pakiet 2 Prosimy o sprecyzowanie czy zwięźenie obwodu tłoka strzykawki (w celu zagwarantowania pewnego chwytu przez personel medyczny) ma nie być większe niż 25%-30% całej długości tłoka mierzone od części chwytnej tłoka (pierścienia zewnętrznego)?”

Odpowiedź: Zamawiający wyspecyfikował przedmiot zamówienia i wymogów nie zmienia. Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

2. „Pakiet 2 Czy strzykawki mają mieć nadrukowaną na cylindrze skalę odpowiadającą dokładnie pojemności nominalnej strzykawki bez rozszerzenia?”

Odpowiedź: Zamawiający wyspecyfikował przedmiot zamówienia i wymogów nie zmienia. Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

3. „Pakiet 2 Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać nadrukowane na cylindrze logo producenta, co pozwala na identyfikację produktu bez jego opakowania jednostkowego?”

Odpowiedź: Zamawiający wyspecyfikował przedmiot zamówienia i wymogów nie zmienia. Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

4. „Pakiet 5. Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu z cewnikiem poliuretanowym w rozmiarze 8Ch, o długości 40cm, rozrywaną kaniulą 9Ch o długości 12cm, workiem na mocz 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika i zaciskiem. Sterylne, pakowany pojedynczo.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

5. „Pakiet 5. Poz. 1 -3

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw posiadał 2L worek na mocz i silikonową tulejkę do mocowania?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

6. „Pakiet 5. Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu z cewnikiem poliuretanowym w rozmiarze 8 i 11Ch, o długości 40 i 45cm bez skalowania, rozrywaną kaniulą odpowiednio 9 i 12Ch o długości 12cm, workiem na mocz 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika. Sterylne, pakowany pojedynczo.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

7. „Pakiet 5 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu z cewnikiem poliuretanowym w rozmiarze 14Ch, o długości 45cm bez skalowania, rozrywaną kaniulą 15Ch o długości 12cm, workiem na mocz 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika. Sterylne, pakowany pojedynczo.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

8. „Pakiet 20

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewniki 3-drożne z końcówką typu COUVELAIRE były wykonane z półtwardego lateksu silikonowanego i posiadały balon 50ml oraz były dostępne w rozmiarach 16-24CH co zapewni możliwość dostosowania do warunków anatomicznych każdego pacjenta, takie jak obecnie stosowane przez Zamawiającego ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

9. „Pakiet 21

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biologicznie czystych wąsów do podawania tlenu.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

10. „Pakiet 21

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w ramach zwiększenia bezpieczeństwa w opiece nad pacjentem produkty do tlenoterapii mają być wolne od szkodliwego ftalanu DEHP (oznaczenie na etykiecie) oraz BPA – potwierdzone przez producenta, oraz powinny posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

11. „Zadanie 22 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie , czy oczekuje aby cewniki były skalowane co 1 cm i posiadały linię pozycjonującą co znacznie pomaga i ułatwia zakładanie cewników."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

12. " Zadanie 22 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewniki były wykonane z silikonu co zapewnia największe bezpieczeństwo i maksymalny czas utrzymania cewnika ze względu na jego biokompatybilność ."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

13. „Zadanie 23 Poz. 2 oraz 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewniki były wykonane z wysokiej klasy materiału termoplastycznego Neoplex – takiego jak obecnie stosowane przez Zamawiającego ?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

14. „Zadanie 35 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje prowadnice posiadały miękki koniec do-nerkowy o dł. 10cm z czego 4,5 cm była giętka a 5,5cm pół-sztywna – co zapewnia drut bardzo dobrej jakości zapewniający duże bezpieczeństwo zabiegów ."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. „Pakiet 45

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilnego z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

16. „Pakiet 47

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy balonik retencyjny systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca ma być również wyposażony w niebieską kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

17. „Pakiet 72

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biologicznie czystej linii próbkującej do CO2."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

18. „Pakiet 81

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biologicznie czystej maski anestetycznej z nadmuchiwanym mankietem w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

19. „Pakiet 81

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana maska anestetyczna z nadmuchiwanym mankietem ma posiadać konstrukcję zapewniającą bezpieczeństwo pracy w środowisku MRI – informacja potwierdzona na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

20. „Pakiet 89

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, o pojemności 500ml, system wyposażony w system mikrodyfuzorów w komorze bocznej, zapakowany z zachowaniem norm dot. pakowania wyrobów medycznych z łącznikiem kompatybilnym z dozownikiem tlenu, z możliwością stosowania wody przez okres min. 30 dni potwierdzoną przez producenta."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych parametrów obligatoryjnych.

21. „Pakiet 89

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?"

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedzi na pozostałe pytania zostaną udzielone w późniejszym terminie.

Wobec powyższych odpowiedzi, Zamawiający informuje, iż w oparciu o art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych, w nawiązaniu do art. 38 ust 4a ustawy Pzp zmienia termin składania i otwarcia ofert na: 31.07.2018r, godziny i miejsca pozostają bez zmian. Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 rozdziałów XIII, XIV, XV Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminu.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych
mgr inż. Katarzyna Kapuścińska

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	Ibiega
NO_DOC_EXT:	2018-104373
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	ez.marciniak@wp.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

EZ.272.....031.2017

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1)

Nazwa i adresy

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2
Wrocław
54-049
Polska

Osoba do kontaktów: Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
Tel.: +48 713064419

E-mail: zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl

Faks: +48 713064867

Kod NUTS: PL514

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1)

Nazwa:

Dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania

Numer referencyjny: EZ/280/117/17

II.1.2)

Główny kod CPV

33140000

II.1.3)

Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4)

Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia są dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania według wymienionych niżej części:
Zadanie 1-92.

Ww. przedmiot zamówienia został wykazany i opisany w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Miejsce wykonywania ww. dostaw – siedziba Zamawiającego przy ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2 we Wrocławiu.
3. Termin realizacji przedmiotu zamówienia – 36 miesięcy. Termin dostawy: do 3 dni od daty otrzymania każdorazowego Zamówienia.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

13/07/2018

VI.6)

Numer pierwotnego ogłoszenia

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: Ibiega
Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-057409
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 074-164091
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 13/04/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 24/07/2018

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 31/07/2018

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 24/07/2018

Czas lokalny: 10:15

Powinno być:

Data: 31/07/2018

Czas lokalny: 10:15

VII.2) Inne dodatkowe informacje: