



**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
Dostawy sprzętu jednorazowego użytku, opatrunków, płynów infuzyjnych
Sprawa 17/2019/DZP/PN**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych udziela się wyjaśnień dotyczących przetargu nieograniczonego „**Dostawy sprzętu jednorazowego użytku, opatrunków, płynów infuzyjnych**”, sprawa 17/2019/DZP/PN:

1. Dotyczy części nr 1, poz. 9 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu bez zawartości ftalanów.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Dotyczy części nr 1, poz. 13 - Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą? Jeżeli nie to prosimy o podanie sposobu mierzenia komory w celu zapewnienia uczciwej konkurencji i możliwości porównania ofert.
Odpowiedź: Tak, długość komory w części przezroczystej nie mniejsza niż 60mm.

3. Dotyczy części nr 3, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków o średnicy 2,7cm w op=80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Część 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki wykonane z polipropylenu pojemność 30 ml, średnica dna 27 mm, średnica górnego brzegu 39mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Część 4, pozycja 3-4 - Czy Zamawiający dopuści elastyczne siatki opatrunkowe o składzie: 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Część 4, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Część 1, poz. 8,13,21-23,25 - Czy zamawiający wydzieli poz. 8,13,21-23,25 do osobnego pakietu, takie 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?
Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela ww. pozycji.

8. Część 1, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową, wykonana 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 przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr 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, sterylizacja EO?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



9. Część 1, poz. 8 - 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: Zamawiający dopuszcza.

10. Część 1, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

11. Część 1, poz. 8- 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Część 1, poz. 8 - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 1, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści IS bursztyn. bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr 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, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. Pakiet 1, poz. 13 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztyn. 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: Zamawiający dopuszcza.

15. Pakiet 1, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Pakiet 1, poz. 13 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Pakiet 1, poz. 13 - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS bursztyn bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



18. Pakiet 1, poz. 21-23 - Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową w kontrastowym kolorze?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Pakiet 1, poz. 23 - Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50 ml z skalą rozszerzoną do 60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

20. Pakiet 1, poz. 25- 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: Zamawiający dopuszcza.

21. Pakiet 1, poz. 25 - 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: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

22. Część 3, poz.1- Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 szt. i wycenę za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Część 3, poz. 9 - Czy zamawiający dopuści kolor czerwony?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Część 3, poz. 1, poz. 6-10 - Czy zamawiający wydzieli poz.6-10 do osobnego pakietu, takie 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela ww. pozycji.

25. Część 4, poz. 12-13- Czy zamawiający dopuści kompresy o gramaturze 30 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Część 4, poz. 5, poz.8-13,16-18 - Czy zamawiający wydzieli poz.5, 8-13, 16-18 do osobnego pakietu, takie 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27. Część 4, poz. 11- Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe, 8 warstwowe pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

28. Część 4, poz. 12-13 - Czy zamawiający dopuści kompresy 30 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

29. Część 4, poz. 16 - Czy zamawiający dopuści bandaże – opaskę dzianą podtrzymującą, wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, www.wscp.wodzislaw.pl

30. Pakiet 4, poz. 17- Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Pakiet 4, poz. 18 - Czy zamawiający dopuści opatrunek o wymiarze 6 cm x 8 cm, bez dodatkowej podkładki, z zintegrowanym wkładem chłonnym i wycięciem na kaniule?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Z poważaniem