

Zamość, dnia 4 stycznia 2013 r.



AZP.3320/ 74/ / 12/13

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Oddziału Kardiochirurgii. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnienie:

Pytanie dot. zadania 1:

Pragniemy poinformować, iż kod kreskowy umieszczony w aparacie Hemochron Response odczytuje jedynie rodzaj próbki producenta, aby następnie wyświetlić jej nazwę na ekranie aparatu. Sam kod kreskowy nie zmienia czasu, w którym wykryta jest skrzeplina ani nie zmienia temperatury, w której próbka jest obracana w tym urządzeniu (która ma symulować fizjologiczną temperaturę człowieka) i nie ma nic wspólnego z samym pomiarem ACT. W związku z tym możemy zaoferować produkt konkurencyjny, kompatybilny z Hemochron Response i dodatkowo o znacznie niższym odchyleniu błędu pomiaru (3,5% zamiast 11,9%) - co jest dodatkową korzyścią dla zamawiającego. Posiadamy certyfikat kompatybilności. Nasze próbki są dodatkowo bardzo konkurencyjne cenowo, pochodzą ze Stanów Zjednoczonych i są używane w ponad połowie Klinik Kardiochirurgicznych w Polsce również na urządzeniach Hemochron Response. Prosimy o wyrażenie zgody na ich zaoferowanie w niniejszym postępowaniu.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 2:

Czy zamawiający w zadaniu nr 2 wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu osobno zestawu drenów i osobno cewek pomiarowych do urządzenia Data Master, którego producentem jest wyłącznie firma Sorin i tylko ona może dostarczyć dreny do krążenia z wbudowanymi cewkami.

Wyjaśnienie: W zadaniu nr 2 zamawiający wymaga introduktorów.

Prosimy zamawiającego o wyrażenie zgody w pakiecie 2 na dopuszczenie do przetargu zestawu drenów według załączonego schematu nr 1, który nie zawiera cewek pomiarowych i nieznacznie też się różni od wymagań zamawiającego.

Wyjaśnienie: W zadaniu nr 2 zamawiający wymaga introduktorów. Firma nie przesłała zamawiającemu przedmiotowego schematu.

Pytanie dot. zadania 7:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, jednoświatłowy 5 F/ 10 cm? Pozostałe parametry zgodne z wymogami SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, jednoświatłowy 3 F/ 8 cm zamiast 3 F/ 10 cm? Pozostałe parametry zgodne pozostają bez zmian.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 9:

Czy zamawiający w pozycji 1 wymaga, aby strzykawki posiadały filtr odpowietrzający – pozwalający na usunięcie pęcherzyków powietrza przed podłączeniem strzykawki do analizatora?

Certyfikat nr 0019/2011
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 0020/2011
ISO 14001 : 2011

Certyfikat nr 0022/2011
PN-N-18001 : 2004

Certyfikat nr 0021/2011
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 0023/2011
HACCP



KOMITET
UPOWAŻNIENIA
KARMIEŃIA
PIERWSZA

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.
szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga filtru odpowietrzającego.

Pytanie dot. zadania 10:

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje linii pojedynczych czy podwójnych?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje linii pojedynczych.

Czy zamawiający dopuści do przetargu system do monitorowania ciśnienia z wielorazowym przetwornikiem umieszczonym na płycie, który łączy się z kardiomonitorem za pomocą kabla interfejsowego zakończonego pinami lub otworami (w zależności od typu monitora)? Linie jednorazowe w tym systemie są połączone z przetwornikiem bez użycia kabli.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie dopuszcza linii z wielorazowym przetwornikiem.

Pytanie dot. zadania 13 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania elektrody bierne jednorazowego użytku pokryte wysokiej jakości hydrożelem przewodzącym, który gwarantuje prawidłowe przyleganie do ciała pacjenta przez cały czas trwania zabiegu, dzielone, powierzchnia przewodzenia: 110 cm², powierzchnia całkowita: 170 cm², wymiary 122 mm x 176 mm, kompatybilne z diatermią Valleylab Force FX?

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania ilości 750 szt. tj. pełnych opakowań zbiorczych.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ. Zamawiający dopuszcza zaferowanie pełnych opakowań zbiorczych pod warunkiem, że zostanie wyceniona ilość zapotrzebowana w SIWZ.

Pytanie dot. zadania 15:

W celu zaferowania produktu w nowej, lepszej wersji od tego samego producenta (niż obecnie oferowanego zamawiającemu w ramach postępowania przetargowego), prosimy o dopuszczenie również igły sercowej 27 mm (wymagane 26 mm, które posiada starszy model) o wszystkich pozostałych parametrach z SIWZ.

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający dopuszcza długość 27 mm.

Pytanie dot. zadania 16:

Czy zamawiający w trosce o uczciwą konkurencję dopuści system równoważny do opisanego w SIWZ, pod warunkiem bezpłatnego użyczenia na czas trwania umowy niezbędnej ilości kanistrów i mocowników? System nasz charakteryzuje się łatwością i bezpieczeństwem użytkowania. Wkłady posiadają w pokrywie jedynie 2 króćce (pacjent, próżnia) o różnej średnicy, co uniemożliwia mylne podłączenia drenów. Każdy wkład wyposażony jest w filtr hydrofobowy i antybakteryjny. Dwa uchwyty wkładu w formie pętli znacznie ułatwiającej demontaż. Wkłady nie posiadają otworów do pobierania próbek. Wkłady kompatybilne są ze stelażami jezdnyymi u wskazaniach w SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wymaga aby każdy wkład posiadał nadrukowaną datę ważności na każdym wkładzie co jest uwarunkowane datą przydatności i skuteczności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wymaga aby każdy wkład posiadał dwa króćce o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający dopuści tylko 1 króciec na wkładzie? Króciec do ssania znajduje się na pojemniku wielorazowym.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wymaga by króćce do ssania i próżni były obrotowe i schodkowe?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający używa pojemników wielorazowych (kompatybilnych w wkładami jednorazowymi) do pomiaru bilansu płynów? Jeśli tak to czy zgodnie z prawem używane pojemniki powinny być certyfikowane wkładem CE?

Wyjaśnienie: Przedmiotem zamówienia w zadaniu 16 są wkłady workowe na wydzielinę odsysaną z pola operacyjnego.

Pytanie dot. zadania 17:

Czy zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności asortymentowo – cenowej wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do drenażu klatki piersiowej i jam opłucnych z komorą kolekcyjną o pojemności 2 100 ml? Pozostałe parametry zgodne z wymogami SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do drenażu klatki piersiowej o pojemności 2 300 ml, spełniającego pozostałe parametry wymagane w SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający w pozycji 1 dopuści trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2 200 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem? Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25 cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 20:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oksygenatora:

- z powłoką biokompatybilną o wyższym standardzie od heparyny, ponieważ nie uwalniająca się podczas krążenia pozaustrojowego?

- którego minimalny poziom operacyjny wynosi 250 ml i jest bezpieczniejszy od poziomu 200 ml, ponieważ w praktyce i tak nie stosuje się minimalnych poziomów operacyjnych 200 ml na pełnym rzucie, gdyż każdy spadek poziomu podczas krążenia u dorosłych na pełnym rzucie poniżej poziomu 200 ml, zagraża życiu pacjenta. Przy przepływie w trakcie KPU około 4 litrów/ min., stosowanym przeciętnie u dorosłych, przy poziomie 200 ml, tworzy się wir skierowany ku wylotowi ze zbiornika żylnego, który zasysa także cząsteczki powietrza. Stosowane zabezpieczenie w postaci czujnika poziomu nie zabezpiecza przed tym zjawiskiem, ponieważ jest czujnikiem poziomu, a nie czujnikiem mikropecherzyków. Jednocześnie informujemy zamawiającego, że minimalny poziom primingu jest czym innym niż minimalny poziom operacyjny zapewniający utrzymanie pełnego zakresu przepływu krwi poprzez oksygenator. Tak więc, minimalny poziom operacyjny gwarantujący bezpieczeństwo pacjenta powinien wynosić 250 ml. Nasza firma oferuje sprzęt bezpieczny dla pacjenta. Prosimy zamawiającego o wyrażenie zgody na powyższe.

- w którym: port do pomiaru temperatury krwi żylniej na wejściu krwi do oksygenatora, port do pomiaru temperatury krwi tętniczej na wyjściu krwi z oksygenatora. Takie rozwiązanie pozwala na dokładniejszy pomiar wymiany cieplnej w oksygenatorze, poprzez bezpośredni pomiar krwi za i przed oksygenatorem.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oksygenatora, którego port do podłączenia kardioplegii krwistej ma końcówkę Din lock z opcją zmiany na luer lock, co zapewnia możliwość bezproblemowego odłączenia zestawu do kardioplegii w każdym momencie krążenia pozaustrojowego, gdyby zaszła taka potrzeba?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie oksygenatora, którego porty ssawkowe są 6 x 1/4" oraz 1 x 3/8"?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu drenów według załączonego schematu nr 1. Prosimy o wyrażenie zgody, ponieważ zestaw ten nieznacznie różni się od wymagań zamawiającego.

Wyjaśnienie: Firma nie przesłała zamawiającemu przedmiotowego schematu.

Pytanie dot. zadania 21:

Zamawiający w sposób jednoznaczny określił wymaganą objętość wypełnienia statycznego oksygenatora, która ma wynosić 250 ml. Informujemy zamawiającego, że oferowany przez nas oksygenator ma korzystniejszy w tym zakresie parametr i wynosi on 220 ml. Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaferowania oksygenatora, którego objętość wypełnienia statycznego wynosi 220 ml.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość zaferowania w zadaniu 21 oksygenatora, w którym:

- port do pomiaru temperatury krwi żyłnej jest na wejściu krwi do oksygenatora, a port do pomiaru temperatury krwi tętniczej na wyjściu krwi z oksygenatora. Takie rozwiązanie pozwala na dokładniejszy pomiar wymiany cieplnej w oksygenatorze, poprzez bezpośredni pomiar krwi za i przed oksygenatorem.

- porty ssawkowe są 6 x 1/4" oraz 1 x 3/8", a konektory typu luer filtrowane 3 szt.?

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 24:

Ponieważ pozycja 3, kaniule żyłne z metalową końcówką w ilości 40 szt., eliminują skutecznie wszystkie pozostałe firmy za wyjątkiem jednej na rynku polskim – prosimy o utworzenie zadania 24a dla tej pozycji z osobnym wadium. W ten sposób zostaną zachowane zasady uczciwej konkurencji spośród firm oferujących produkty o tych samych parametrach technicznych.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 26 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie również ssawki zakończonej sprężynką o długości 30 cm, bardzo miękkiej, atraumatycznej, od amerykańskiego producenta. Taka nieznaczna różnica długości nie wpłynie na wartość użytkową produktu a skutecznie poszerzy grono oferentów dla całego zadania złożonego aż z 3 pozycji, z pewną korzyścią ekonomiczną dla szpitala.

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający dopuszcza ssawkę o długości 30 cm.

Pytanie dot. zadania 27:

Ponieważ pozycja 4 blokuje cały pakiet, prosimy o wyodrębnienie niniejszej pozycji i utworzenie dla niej osobnego zadania 27a.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie kaniul do podawania kardiopleginy krystalicznej przy zabiegach z mini dostępu, które spełniają wszystkie parametry SIWZ o długości 31,75 cm. Taka nieznaczna różnica długości nie wpłynie na wartość użytkową ani sposób i komfort pracy zamawiającego. Produkt najwyższej jakości od amerykańskiego producenta posiadającego CE oraz FDA.

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający dopuszcza kaniulę o długości 31,75 cm

Pytanie dot. zadania 30:

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 30 osobno hemofiltra z zestawem drenów i osobno trójników oraz osobno worków transferowych. Zadanie 30 oprócz w/w elementów, które mogą być dostarczone przez różnych wykonawców, zawiera także wkłady do separatora komórkowego kompatybilne tylko z jednym urządzeniem oraz plasterki poziomu

płynów do pompy Stockert. Wymienione wkłady oraz plasterki mogą być dostarczone tylko przez firmę Sorin Polska, co zaprzecza zasadzie uczciwej konkurencji i pozbawia innych wykonawców możliwości zaoferowania hemofiltrów, trójników oraz worków transferowych. Prosimy o przychylenie się do naszej prośby.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. zadania 31:

Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający oczekuje zaoferowania samych kopulek/przetworników, bez linii płuczających i linii pacjenta? Czy oferowane przetworniki mają być wyposażone w układ płuczający 3 ml?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje samych przetworników bez linii płuczających. Przetwornik ma być kompatybilny z urządzeniem Stockert.

Pytanie dot. § 7 wzoru umowy:

W/w ust. zawiera informację: „W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo odstąpić od umowy bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kar umownych określonych w § 6”. Zapis taki sprawia, że strony nie są równoprawne. Zdarzyć się może, że zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonanie dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym naliczaniem dostawcy wysokich kar umownych i równoczesnym odstąpieniu od umowy. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w § ze wzoru umowy.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. § 2 wzoru umowy:

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 2 zapisu o następującej treści: „Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”. Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla życia i zdrowia.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. § 3 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący: „Wymieniona cena netto nie może ulec podwyższeniu do czasu wykonania przedmiotu umowy”.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. § 9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący: „Przewiduje się możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w następujących przypadkach:

b/ w przypadku zmiany stawki podatku VAT”.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Pytanie dot. wykazu dostaw:

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający uzna za wystarczające przedłożenie wraz z ofertą referencji na dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku ze szpitali posiadających oddziały kardiochirurgiczne.

Wyjaśnienie: Obowiązuje SIWZ.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Samodzielnego Publicznego
Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
lek. med. Marek Lipiec