



WSS/KG/ 611 /DOPIZP/JNJ/ 73 /13

Tychy, dn. 17.04.2013r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz sprzętu używanego w Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz w Oddziale Neonatologicznym (nr sprawy: 6/13/ZZP/PN)

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1 do pakietu 83, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nóż prosty do elektrody o dł. roboczej 115mm?
Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści końcówkę o długości 115 mm.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 37, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do dróg łzowych 0,6x12mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w/w kaniuli.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 38, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nóż Crescent 2,5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w nóż.

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 42

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu do błon nasiatkówkowych o pojemności 0,75ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza błękit trypanu do błon nasiatkówkowych o pojemności 0,75ml.

Pytanie nr 5 dotyczy Pakiet nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w ramach pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Z uwagi na fakt, że sprzęty w opisie przedmiotu zamówienia stanowią różną kategorię wyposażenia, Wykonawca zwraca się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 106:

- Pozycji 17 – Worek do resuscytacji noworodków
- Pozycji 18 – Worek do resuscytacji dorosłych

MEGREZ Sp. z o.o.

- Pozycji 19 - rezerwar

oraz o stworzenie z tych pozycji odrębnego pakietu, gdyż są to produkty stanowiące taką samą kategorię.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na podział Pakietu nr 106.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 21 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kołec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Skuteczność bakteriologiczna filtru odpowietrznika w modelach Extra Spike wynosi >99,9998% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sec, 96% RH, 20 °C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona przy wykorzystaniu Bacillus subtilis var niger spores).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego przyrządu.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie kaniul do wkłuc obwodowych o przepływach:

□ poz. 2 – 196 ml/min,

□ poz. 4 – 61 ml/min,

□ poz. 6 – 22 ml/min.

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza kaniul do wkłuc obwodowych o przepływach podanych dla pozycji 2 - 196ml/min oraz poz.6 – 22 ml/min ale dopuszcza dla pozycji 4 – 61 ml/min.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie kaniuli do wkłuc obwodowych charakteryzującej się następującym przepływem:

□ 26G – 10ml/min

Zaoferowany przepływ zapobiega nawodnieniu pacjenta, zwiększa bezpieczeństwo w trakcie wkłucia ułatwiając dzięki temu prace personelu medycznego. Kaniule do wkłuc obwodowych 26G charakteryzują się optymalnym przepływem - 10 ml/min, a co za tym idzie są od lat powszechnie stosowane w placówkach szpitalnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanej kaniuli.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie kaniul do wkłuc obwodowych pakowanych w wysokiej klasy papier medyczny zabezpieczający przed uszkodzeniami oraz chroniący przed wilgocią, gwarantujący bezpieczeństwo mikrobiologiczne użytkowania, w rezultacie spełniające wszystkie cechy jakie powinno posiadać opakowanie sprzętu medycznego. Opakowania z papieru

medycznego są od dawna, powszechnie stosowane w placówkach szpitalnych. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w/w kaniul.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego w następujących rozmiarach:

- ▣ 16G - 1,75 x 45 o przepływie 225 ml/min,
- ▣ 17G - 1,5 x 45 o przepływie 155 ml/min,
- ▣ 14G – 2,0 x 45 mm o przepływie 290 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza kaniuli typu bezpiecznego o wyżej podanych rozmiarach.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego wyposażonej w samozamykający się korek portu bocznego, filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, który pełni dokładnie tę samą funkcję co wymagana przez Zamawiającego zastawka antyzwrotna. Wnioskuje również o dopuszczenie oferowanej kaniuli posiadającej 3 paski kontrastujące w promieniach Rtg, powierzchnia jaką paski zajmują na cewniku jest taka sama, niezależnie od ich ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza filtr hydrofobowy – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuszcza 4 paski kontrastujące.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 48 do niniejszego postępowania testy ureazowe "suche", będącymi ulepszoną wersją testów mokrych?

Testy suche są testami nowszej generacji eliminującymi wady testów mokrych takich jak: występowanie wyników fałszywie dodatnich spowodowanych przez krew, żółć, niewłaściwą jakość płynów, tzw. "blushing effect". Testy suche są też łatwiejsze w odczycie i interpretacji wyniku badania.

Są powszechnie stosowane w Polsce i na całym świecie od wielu lat. Tzw. suche testy ureazowe powstały jako odpowiedź na uwagi i zastrzeżenia w stosunku do testów mokrych polskiego środowiska lekarzy gastroenterologów podczas kolejnych Warszawskich Spotkań Gastroenterologicznych czy Zjazdów Polskiego Towarzystwa Gastroenterologii i są ich ulepszoną wersją. Są konkurencyjne cenowo.

Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza testu ureazowego „suchego”.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 83 poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby zaproponowane elektrody neutralne były w pełni kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego diatermiami ERBE, EMED oraz CONMED, natomiast zgodność winna być potwierdzona deklaracją zgodności producenta CE?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga, aby zaproponowane elektrody neutralne były w pełni kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego diatermiami ERBE, EMED oraz CONMED.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 83 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną silikonową o wymiarach 295 x 175 mm? Zaproponowane wymiary nie odbiegają znacząco od wymaganych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści elektrodę neutralną silikonową o wymiarach 295x175 mm.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 83 poz.8

Czy zamawiający dopuści jednorazową, sterylną izolowaną elektrodę nożową prostą o dł.13 cm o średnicy 2,35 ? zaproponowana elektroda pasuje do uchwytów o średnicy 2,4mm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści jednorazową, sterylną izolowaną elektrodę nożową prostą o dł. 13 cm, pasującą do uchwytów o średnicy 2,4 mm.

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 36 poz.1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie pojedynczej opaski zaciskowej na ramię, wielorazowego użytku, rozmiar 61x 11cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojedynczej opaski zaciskowej na ramię, wielorazowego użytku, rozmiar 61x 11cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie pojedynczej opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 86x 12 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojedynczej opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 86x 12 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 36 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie podwójnej opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 86x 16,5 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie podwójnej opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 86x 16,5 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego.

Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 36 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 107 x 16,5 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opaski zaciskowej na udo, wielorazowego użytku, rozmiar 107 x 16,5 cm kompatybilnego z urządzeniem Zamawiającego.

Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu nr 23 poz 2

Czy Zamawiający wymaga aby pojemniki na odpady posiadały otwór z funkcją zdejmowania ostrzy? Takie rozwiązanie wyeliminuje ryzyko zakażenia jakie występuje przy zdejmowaniu ręcznym a pojemnik jest uniwersalny, gdyż umożliwia również demontaż standardowego sprzętu medycznego ostrego a cena nie powinna być wyższa od dotychczas używanych w Państwa placówce.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby pojemniki na odpady posiadały otwór z funkcją zdejmowania ostrzy.

Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu nr 34 poz 3

Czy Zamawiający dopuści czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu nr 65 poz 5

Czy ze względu na różnorodność wyrobów (pakiet zawiera nie tylko wyroby medyczne) Zamawiający dopuści możliwość wyceny pakietu na poszczególne pozycje?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny pakietu na poszczególne pozycje.

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 65 poz 15

Czy Zamawiający dopuści stazy z możliwością dezynfekcji i prania w 90 stopniach C? Z naszych informacji wynika, że nie ma na rynku staz automatycznych, wytrzymujących warunki sterylizacji parowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 25 dotyczy Pakietu 65 poz 16

Czy Zamawiający dopuści rękawice w dwóch rozmiarach – męskim i żeńskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 26 dotyczy Pakietu 89 poz 5

Czy Zamawiający wymaga, aby jednostka notyfikowana wskazana w opisie była upoważniona przez Komisję Europejską do wydawania certyfikatów w tym zakresie? Pragniemy nadmienić, że jest to wyrób medyczny klasy I więc zgodnie z obowiązującym prawem nie wymaga się wspomnianych dokumentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 27 dotyczy Pakietu nr 89 poz 5

Czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego przenikalność substancji chemicznych wydanego przez niezależną jednostkę?

Odpowiedź:

Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 28 dotyczy Pakietu nr 89 poz 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice z wyraźną teksturą na całej dłoni (nie tylko na końcówkach palców)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza rękawic z wyraźną teksturą na całej dłoni.

Pytanie nr 29 dotyczy Pakietu nr 89, poz 5 i 10

Wykonawca prosi o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, np. „89a – Rękawice Diagnostyczne” co umożliwi wystartowanie większej ilości wykonawców i uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert? Obecny podział umożliwia uzyskanie tylko jednej oferty uniemożliwiając uczciwą konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela poz. 5 i 10 z pakietu nr 89.

Pytanie nr 30 dotyczy Pakietu nr 89, poz 10

Czy na potwierdzenie braku alergienności Zamawiający będzie wymagał dołączenia wyników testu Buehlera lub testu na pierwotne podrażnienie skóry? Pragniemy zaznaczyć, że gorszej jakości rękawice syntetyczne mogą zawierać substancje szkodliwe tj. ftalany, tiazole (ZMBT) i tiuramy, które tak samo jak lateks naturalny mogą powodować uczulenia u osób wrażliwych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał dołączenia wyników testu Buehlera lub testu na pierwotne podrażnienie skóry.

PREZES ZARZĄDU
Mariola Szulc

WICEPREZES ZARZĄDU
Krzysztof Leki