



WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ II

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-40/17 na dostawę:

„Cewników i drenów”

Pytanie nr 1 dot. Części nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający w części 1 pozycji 2 dopuści kraniki trójdrożne z przedłużaczem 13,5 cm. Wykonane z poliwęglanu - tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki, w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Każde z wejść z fabrycznie zamontowanym koreczkiem. Przedłużacz w kranikach bez zawartości DEHP. Pakowane pojedynczo, sterylne?

Odpowiedź nr 1

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w kraników.

Pytanie nr 2 dot. Części nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający w części 3 pozycji 1 dopuści wkłucie obwodowe z cewnikiem z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) i zastawką antyzwrotną silikonową.

Wkłucie z dodatkowym portem iniekcyjnym – zabezpieczonym obrotowym - samo domykającym się koreczkiem z oznaczeniem Logo producenta kaniuli na korpusie , koreczek w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów.. Cewnik kontrastujący w RTG , cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich – wyprofilowanych krawędziach – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (atraumatyczne i płynne przejście przez skórę i ścianę naczynia krwionośnego) oraz dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury. Wkłucie pakowane w sztywny –szczelny blister – pack dokładnie dopasowany do kształtu wkłucia (mała objętość opakowania) , na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula , informacja o braku zawartości LATEXU W rozmiarach:

22G (0,9) , dł. - 25mm , przepływ : 36ml/min.

20G (1,1) , dł. - 32mm , przepływ : 60ml/min.

18G (1,3) , dł. - 45mm , przepływ : 90ml/min.

17G (1,5) , dł.- 45mm , przepływ : 140ml/min.

16G (1,7) , dł.- 45mm , przepływ : 180ml/min?

Odpowiedź nr 2

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3 dot. Części nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający w części 3 pozycji 2 dopuści wkłucie obwodowe z cewnikiem z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) i zastawką antyzwrotną silikonową .

Wkłucie z dodatkowym portem iniekcyjnym – zabezpieczonym obrotowym - samo domykającym się koreczkiem z oznaczeniem z Logo producenta kaniul na korpusie , w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów. Cewnik widoczny – kontrastujący w RTG , cienkościenny o gładkiej powierzchni oraz gładkich wyprofilowanych krawędziach – dopasowujący się szczelnie do mandrynu (zapewnia atraumatyczne i płynne

przejście przez skórę i ścianę naczyń) oraz dopasowujący się do naczyń pod wpływem temperatury.

System zabezpieczający przed zakłuciem i rozpryskiwaniem się krwi z kolorowym oznaczeniem wg standardów ISO, plastikowo-metalowy, nie zmieniająca techniki założenia. Wkładki pakowane w sztywny –szczelny blister – pack dokładnie dopasowany do kształtu wkładki (mała objętość opakowania) na opakowaniu informacje o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, informacja o braku zawartości LATEXU w rozmiarach:

22G (0,9), dł. 25mm, przepływ: 36ml/min
20G (1,1), dł. 32mm, przepływ: 60ml/min
18G (1,3), dł. 45mm, przepływ: 90ml/min
18G (1,3), dł. 33mm, przepływ: 90ml/min
17G (1,5), dł. 45mm, przepływ: 125ml/min
16G (1,7), dł. 45mm, przepływ: 180ml/min?

Odpowiedź nr 3

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4 dot. Części nr 16, poz. 3

Czy Zamawiający w części 16 pozycji 3 dopuści cewnik typu Broviac 6,6Fr dł.90/55 cm, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w cewnik.

Pytanie nr 5 dot. Części nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający w części 16 pozycji 4 dopuści cewnik typu Hickman 6,6Fr dł.90, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź nr 5

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w cewnik.

Pytanie nr 6 dot. Części nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający w części 16 pozycji 5 dopuści cewnik typu Hickman dwuświatłowy 7Fr dł.90, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w cewnik.

Pytanie nr 7 dot. Części nr 16, poz. 7

Czy Zamawiający w części 16 pozycji 7 dopuści dwuświatłowy cewnik typu Hickman 9Fr dł.90, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w cewnik.

Pytanie nr 8 dot. Części nr 22, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 21 pozycje 1,2,3,4,5,6,7 do oddzielnego pakietu, dopuszczając jednocześnie sondę z pozycji 7 w rozmiarze CH21?

Odpowiedź nr 8

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe w części nr 22.

Pytanie nr 9 dot. Części nr 24, poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający w części 24 pozycji 1, 2, 3 i 4 dopuści cewniki do odsysania z jednym otworem, w rozmiarach 4,5,6 i 8 o długości 27 cm i w pozycji 5,6,7 i 8 w rozmiarach 10,12,14 i 16 o długości 57 cm.

Odpowiedź nr 9

Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewników o w/w parametrach.

Pytanie nr 10 dot. Części nr 24, poz. 9-11

Czy Zamawiający w części 24 pozycji 9-11 dopuści sondę o długości 40 cm i w pozycji 12 i 13 o długości 75 cm?

Odpowiedź nr 10

Nie, Zamawiający nie dopuszcza sondy o w/w parametrach.

Pytanie nr 11 dot. Części nr 1 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga aby kraniki posiadały białe trójramienne pokrętło?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby kraniki posiadały białe trójramienne pokrętło.

Pytanie nr 12 dot. Części nr 1 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby kraniki były sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby kraniki były sterylizowane radiacyjnie.

Pytanie nr 13 dot. Części nr 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga aby kranik był wyposażony w niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock umożliwiającą podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów?

Odpowiedź nr 13

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby kranik był wyposażony w niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock umożliwiającą podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów.

Pytanie nr 14 dot. Części nr 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania kaniuli dożylniej 24 G x 19 mm, o przepływie 22 ml/min., pozostałe warunki zgodnie z SIWZ

Odpowiedź nr 14

Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kaniuli dożylniej 24 G x 19 mm, o przepływie 22 ml/min., pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. Części nr 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania kaniuli dożylniej 22 G x 19 mm, o przepływie 36 ml/min., pozostałe warunki zgodnie z SIWZ

Odpowiedź nr 15

Tak, Zamawiająca dopuszcza możliwość zaoferowania kaniuli dożylniej 22 G x 19 mm, o przepływie 36 ml/min., pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. Części nr 3, poz. 1-12

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby kaniule posiadały samo domykający się korek dodatkowego portu?

Odpowiedź nr 16

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby kaniule posiadały samo domykający się korek dodatkowego portu.

Pytanie nr 17 dot. Części nr 3, poz. 1-12

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby kaniule posiadały badanie kliniczne potwierdzające ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul (dołączone do oferty)?

Odpowiedź nr 17

Zamawiający nie wymaga, aby kaniule posiadały badanie kliniczne potwierdzające ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul (dołączone do oferty).

Pytanie nr 18 dot. Części nr 3, poz. 7-12

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby kaniule posiadały automatyczne zabezpieczenie, które ma zatykać w pełni światło i ostrze igły?

Odpowiedź nr 18

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby kaniule posiadały automatyczne zabezpieczenie, które ma zatykać w pełni światło i ostrze igły.

Pytanie nr 19 dot. Części nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do kaniulacji żył obwodowych, bez portu bocznego z zastawką zapobiegającą wypływowi krwi w momencie kaniulacji, z zaworem bezigłowym całkowicie uniemożliwiającym wypływ krwi z kaniuli podczas każdej procedury aktywacji. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w bezkoreczkowy filtr hydrofobowy, 6 pasków radiocieniujących. Rozmiary:

Rozmiary

18G x 48 mm

18G x 30 mm

20G x 30 mm

20G x 25 mm

22G x 25 mm

24 G x 19 mm

Odpowiedź nr 19

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 20 dot. Części nr 4, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do kaniulacji żył obwodowych, posiadającej cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, z bezkoreczkowym filtrem oraz zaworem bezigłowym, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem uruchamianym automatycznie poprzez naciśnięcie, który zabezpiecza przed wypływem krwi z kaniuli oraz zakłuciem poprzez mechanizm całkowitego cofnięcia igły do cylindra przeznaczonego do bezpiecznej utylizacji, w rozmiarach: 1,1 x 30mm przepływ 61ml/min; 1,3x 30mm przepływ 95ml/min, 1,3x 48mm przepływ 87ml/min.

Odpowiedź nr 20

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w/w kaniuli.

Pytanie nr 21 dot. Części nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do kaniulacji żył obwodowych, bez portu bocznego z zastawką zapobiegającą wypływowi krwi w momencie kaniulacji, z zaworem bezigłowym całkowicie uniemożliwiającym wypływ krwi z kaniuli podczas używania. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem się igłą, uruchamiany po użyciu igły, wyposażona w filtr hydrofobowy, 6 pasków radiocieniujących. Rozmiary:

18G x 48 mm

18G x 30 mm

20G x 30 mm

20G x 25 mm

22G x 25 mm

24 G x 19 mm

Odpowiedź nr 21

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 22 dot. Części nr 7, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga aby zestaw do godzinowej zbiórki moczu był wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, łatwy do zdezynfekowania?

Odpowiedź nr 22

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zestaw do godzinowej zbiórki moczu był wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, łatwy do zdezynfekowania.

Pytanie nr 23 dot. Części nr 20, poz. 1-5

Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie foley'a 100% silikon ze strzykawką z 10% gliceryną do wypełnienia balonu z żelam do cewnikowania bez zawartości parabenów pakowane osobno, co zapewni optymalne bezpieczeństwo przy cewnikowaniu dzieci, dzięki brakowi zawartości szkodliwych konserwantów jakimi są parabeny.

Odpowiedź nr 23

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe w poz. 1-5.

Pytanie nr 24 dot. Części nr 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 cewnika w rozmiarze 4 Ch o długości 29 cm spełniającego pozostałe wymogi SiWZ. Cewnik w rozmiarze 4 Ch jest stosowany głównie u pacjentów neontologicznych i długość 40 cm nie ma zastosowania w przypadku tak małych pacjentów.

Odpowiedź nr 24

Tak, Zamawiający dopuszcza cewnik o w/w parametrach.

Pytanie nr 25 dot. Części nr 24, poz. 3-8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany produkt?

Odpowiedź nr 24

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany produkt.

Pytanie nr 26 dot. Części nr 24, poz. 3-8

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy ma na myśli, aby barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru cewnika znajdowało się na konektorze?

Odpowiedź nr 26

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27 dot. Części nr 24, poz. 9-13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy sondy do karmienia powinny być pozbawione ftalanów i tym samym pozwalać na stosowanie u pacjentów do 3 tygodni, a informacja o czasie stosowania powinna być nadrukowana fabrycznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź nr 27

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28 dot. Części nr 25, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania drenu o długości 4m, pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

Odpowiedź nr 28

Zamawiający dopuszcza długość drenu od 3,7 do 4 m. Pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 29 dot. Części nr 25, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy oczekuje drenu pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnętrznie w opakowanie foliowo- papierowe?

Odpowiedź nr 29

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30 dot. Części 3, poz. 1 – 6

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną renomowanej firmy Becton Dickinson z portem bocznym, rozmiary 22-16 G, wykonana z PTFE widoczna w diagnostyce obrazowej, wyposażona w zastawkę antyzwrotną, opakowanie sztywne gwarantujące sterylność produktu, tak jak obecnie stosowane?

| | |
|------------------|------------|
| 22 G 0,8 x 25 mm | 31 ml/min |
| 20 G 1,0 x 32 mm | 54 ml/min |
| 18 G 1,2 x 45 mm | 80 ml/min |
| 18G 1,2 x 32 mm | 80 ml/min |
| 17 G 1,4 x 45 mm | 125 ml/min |
| 16 G 1,7 x 45 mm | 180 ml/min |

Odpowiedź nr 30

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Mariola Sidorowicz

Wyjaśnienia treści SIWZ II zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 29 sierpnia 2017 r.