



BESKIDZKIE CENTRUM ONKOLOGII – SZPITAL MIEJSKI

im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

43-300 BIELSKO-BIAŁA ul. Wyzwolenia 18

Centrala tel. 33 498 40 01 Sekretariat tel. 33 8164370 fax. 33 8164401

Centrala tel. 33 827 25 01 ul. Wyspiańskiego 26

Centrala tel. 33 819 87 60 ul. Emilii Plater 17

=====

Bielsko-Biała dn. 05.02.2014r.

ZDT-ZP / 71 /14

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego 1 x raz dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku – Białej

Uprzejmię informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania do SIWZ o treści :

ZAPYTANIE NR 1

„Czy Zamawiający w pakiecie 1 dopuszcza:

Poz. 7 cewnik urologiczny typu Nelaton, hydrofilowy, jednorazowego użytku, sterylny, pakowany pojedynczo, w opakowaniu zbiorczym znajduje się 30 sztuk. Rozmiar CH08-CH18, długość 40cm, wykonany z materiału PU. Cewnik po wyjęciu z opakowania jest gotowy do natychmiastowego użycia, bez konieczności dodawania wody lub substancji nawilżającej, co umożliwia opróżnianie pęcherza moczowego w dogodnym momencie dla pacjenta.

Odpowiedź:

Nie.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 1 pozycji 7 co umożliwi składanie większej ilości konkurencyjnych ofert i będzie to zgodne z zasadą równego traktowania oraz uczciwą konkurencją.

Odpowiedź:

Nie.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 2 pozycji 1, gdyż nie wszystkie firmy posiadają w swoim asortymencie sprzęt ujęty w pakiecie 2 co znacznie ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Nie.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin. Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość?

Odpowiedź:

Tak.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych m(worki do zbiórki moczu pakowane po 10 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości

sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z zapisami rozdziału IV pkt 2 siwz, pod warunkiem zachowania sterylności każdego pojedynczego worka.

ZAPYTANIE NR 2

„W związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej 7/D/2014/PN

prosimy o udzielenie odpowiedzi:

Pakiet 11

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 1 igłę 1,3x50? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również zaoferowanie takiej igły pod warunkiem, że spełni ona pozostałe wymagania stawiane przez Zamawiającego w siwz.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 3 strzykawkę 5 ml ze standardową skalą pomiarową co 0,2ml? Pozostałe parametry bez zmian.
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 4 strzykawkę 10 ml ze standardową skalą pomiarową co 0,5ml? Pozostałe parametry bez zmian.
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 5 strzykawkę 20 ml ze standardową skalą pomiarową co 1 ml? Pozostałe parametry bez zmian.
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 6 strzykawkę 50 ml ze standardową skalą pomiarową co 1ml? Pozostałe parametry bez zmian.”

Odpowiedź na pytania od nr 2 do nr 5:

Nie.

ZAPYTANIE NR 3

„Pakiet nr 11, poz. nr 2 – 5

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 częściowych bez rozszerzenia w których tłok jest wykonany z polietylenu wyposażonych w następującą skalą:

- 2 ml Luer – Lock – ze skalą co 0, 1 ml
- 5 ml Luer – Lock - ze skalą co 0, 2 ml
- 10 ml Luer – ze skalą co 0, 5 ml
- 20 ml Luer – ze skalą co 1 ml

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz.

Pakiet nr 11, poz. nr 2 – 6

Wnoszę o odstąpienie od wymogu, aby nazwa własna była trwale umieszczona na cylindrze strzykawki. Taki opis dramatycznie zawęży grono wykonawców ubiegających się o pozyskanie niniejszego zamówienia oraz stoi w sprzeczności z elementarnymi zasadami ustawy Prawa zamówień publicznych. Ponadto wymóg stawiany przez Zamawiającego jest całkowicie pozbawiony merytoryki. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, w celach identyfikacji wyrobu medycznego pod uwagę należy brać nazwę producenta, nazwę handlową (jeśli występuje), numer katalogowy (jeśli występuje), numer serii oraz datę ważności. Wszystkie te dane dają pełną informację o produkcie w celach jego identyfikacji. Powyższe informacje muszą znajdować się na opakowaniu jednostkowym, które jednocześnie spełnia dwie podstawowe funkcje, mianowicie ochronną i

informacyjną. Reasumując, tylko i wyłącznie wyrób medyczny wraz z jego opakowaniem daje pełną informację dotyczącą wyrobu medycznego. Wobec powyższego wnosimy o odstąpienie od nazwy własnej na cylindrze strzykawki zwłaszcza, że umieszczone jest na nim logo producenta. Proszę o odstąpienie od ww. wymogu we wskazanych pozycjach i stworzenie równych warunków dla wykonawców.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz.

Pakiet nr 11, poz. nr 6

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 50 ml 3 częściowej typu luer – lock ze skalą pomiarową co 1 ml.”

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści również taką strzykawkę pod warunkiem, że będzie ona przedłużona do 60ml i spełni ona pozostałe zapisy siwz.

ZAPYTANIE NR 4

„(...) zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do ww. postępowania i odpowiedź na następujące pytania:

1. Zadanie 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również złożenie oferty na taki worek pod warunkiem że spełni on pozostałe zapisy siwz.

2. Zadanie 2 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści worek z możliwością pomiaru diurezy godzinowej do wielodobowej z komorą dokładnego pomiaru z skalą co 1 ml (od 4ml do 50ml) i co 5 ml (skala do 500 ml) ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz.

3. Zadanie 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne i ochronne z nitrylu z badaniami potwierdzonymi przez jednostkę niezależną oraz z certyfikatem wydanym przez jednostkę niezależną ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz.

4. Zadanie 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki lateksowe jałowe o współczynniku AQL=1,0 ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający zgodnie z zapisami siwz dopuści również złożenie oferty na takie rękawiczki.

5. Zadanie 5 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki nitrylowe pakowane a’200 szt. z mankietem min. 240 mm ?

Odpowiedź:

Nie.

6. Zadanie 8 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wkład do strzykawki automatycznej składający się z 2 strzykawek 50ml drenu połączeniowego typu Y o długości 1500mm oraz 2 kolców spike ?”

Odpowiedź:

Nie.

ZAPYTANIE NR 5

„Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) dalej jako „Pzp”, niniejszym zwracamy się do Zamawiającego o udzielenie wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, i o odpowiedź na poniższe pytanie, które dotyczy opisu przedmiotu zamówienia określonego Formularzu Cenowym dla Pakietu 8.

Pytanie

W nawiązaniu do opisu przedmiotu zamówienia dla Pakietu 8 zestawów wkładów do aparatu Optistar Elite, prosimy Zamawiającego o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający pisząc w SIWZ:

Wkład do strzykawki automatycznej Optistar Elite. strzykawka 60ml, 2 szt., dren połączeniowy typu Y długości 250 cm,

kolce spike 2 szt.

rozumie przez to i będzie wymagał zaoferowania następującego zestawu, składającego się z:

- 2 x wkład o pojemności 60 ml
- 1 x dren niskociśnieniowy o długości 250 cm, z trójnikiem Y o wytrzymałości ciśnieniowej min. 350 PSI z jedną zastawką antyzwrotną, , gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu 8 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 15 cm
- 2 x ostrze typu „Spike”
- Zestaw wolny od ftalanów

Uzasadnienie:

Istotna jest także RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y” będącego elementem składowym nabywanych zestawów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar Elite. Odchodzące bezpośrednio do głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, krótsze odgałęzienie (8 cm) pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego ramienia, po podaniu środka cieniującego. Przy zapotrzebowaniu Zamawiającego, określonym dla Pakietu 8 na 720 zestawów wkładów do wstrzykiwacza Optistar Elite (każdy zestaw wyposażony w złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem), oszczędność kontrastu przyniesie wymierne korzyści finansowe.

Równie istotną kwestią jest postawienie wymogu dla oferowanych zestawów, aby były wolne od ftalanów, które są oficjalnie uznane za związki rakotwórcze i mutagenne, zakazane w Unii Europejskiej i Polsce (w świetle Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych). Postawienie tego wymogu jest niezwykle ważne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia badanych pacjentów.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi na wszystkie zadawane pytania i stawiane postulaty do zapisów SIWZ prowadzonego postępowania przetargowego i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga takiego zestawu ale dopuści również złożenie oferty na taki zestaw pod warunkiem że będzie on kompatybilny ze strzykawką automatyczną firmy Optistar Elite SN CO 5130023X.

ZAPYTANIE NR 6

W związku z ubieganiem się o uzyskanie w/w zamówienia publicznego zwracam się do Zamawiającego z następującymi pytaniami:

Pakiet nr 4

1. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic Środek Ochrony Indywidualnej Kat II. Jednocześnie pragniemy poinformować, że różnica pomiędzy rękawicami skalsyfikowanymi w kategorii II a Kategorii III polega tylko i wyłącznie na zastosowaniu odrębnych procedur oceny zgodności.

- KAT II- to Badanie typu WE przeprowadzone przez jednostkę notyfikowaną certyfikat badania typu (art. 10). Deklaracja zgodności WE wystawiona przez producenta (na zgodność z zatwierdzonym modelem. Produkcja rękawic odbywa się w zakładach, gdzie wdrożony jest system Zarządzania Jakością ISO 13485 po kontrolą Jednostki Notyfikowanej

- KAT III- to badanie typu WE przeprowadzone przez jednostkę notyfikowaną certyfikat badania typu (art. 10). Deklaracja zgodności WE wystawiona przez producenta poświadczająca zgodność z zatwierdzonym modelem oraz podleganie nadzorowi jednostki notyfikowanej w zakresie kontroli produkcji..

Jednocześnie informujemy, że rękawice KAT II, jakie chcemy zaoferować przebadane są na substancje chemiczne wymagane przez Zamawiającego (tj. chlorheksydyna 4%, alkohol etylowy 35%, zasada sodowa 40%, aldehyd glutarowy 4%) oraz dodatkowo na inne substancje stosowane w środkach dezynfekcyjnych, czołowych producentów tj. Ecolab, Schulke i stanowią doskonałą ochronę dla personelu.

Zgoda na powyższe zwiększy konkurencyjność ofert, jednocześnie pozwoli Zamawiającemu na wybór rękawicy spełniającej oczekiwania personelu.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz

2. Prosimy o odstąpienie od wymogu umieszczania danych dotyczących stopnia przenikania na substancje chemiczne wymagane przez Zamawiającego na opakowaniu i wyrażenie zgody na dołączenie wyniku badania. Wzór opakowania rękawic oznakowanych jako ŠOI i użyte na nim piktogramy zatwierdzany jest przez Jednostkę Notyfikowaną i nie ma życzeniowego umieszczania informacji.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu i pozostaje przy dotychczasowych zapisach siwz.

3. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych teksturowanych na opuszkach palców, pozostała część rękawic o powierzchni gładkiej ?

Odpowiedź:

Nie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych konfekcjonowanych po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z zapisami rozdziału IV pkt 2 siwz

5. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych o temperaturze przechowywania do 30 stopni C.

Odpowiedź:

Nie.

ZAPYTANIE NR 7

Na podstawie art. 38 pkt. 1 Ustawy o zamówieniach publicznych z 29 stycznia 2004r.. (Dz. U. Nr 177 z dnia 09.02.2004r.), proszę o odpowiedź na następujące pytanie:

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników w opakowaniu folia-folia, sterylizowanych radiacyjnie, produkcji Mediquip (Covidien) ?

Odpowiedź:

Nie.

dotyczy pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający mian ma myśli min. długość 350mm ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga cewnik o długości minimum 400 mm.

Ponieważ Zamawiający nie zapisał jakiej długości wymaga cewnik w związku z powyższym modyfikuje zapisy siwz w zakresie pakietu nr 1 pozycji nr 3, kolumny nr 3 które otrzymują brzmienie: „lateks lub lateks siliokonowany, długość min. 400 mm, opakowanie folia-papier”

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 1 w załączeniu.

dotyczy pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników z balonem 3-5ml ?

Odpowiedź:

Tak. Ponieważ Zamawiający omyłkowo zapisał że wymaga cewników z balonem 15 ml, w związku z powyższym modyfikuje zapisy załącznika nr 5 siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 1 pozycji 4, który otrzymuje brzmienie: „lateks silikonowany, opakowanie folia-papier, balon 3-5 ml”

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 1 w załączeniu.

dotyczy pakietu nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający miał na myśli wieszak jednoelementowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zapisał z ilu elementów ma się składać wymagany wieszak, wobec powyższego dopuści również złożenie oferty na wieszak jednoelementowy.

dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka sterylного ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również złożenie oferty na taki worek pod warunkiem że spełni on pozostałe zapisy siwz.

dotyczy pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu ? Pozwoli to nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Nie.

dotyczy pakietu nr 2 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka produkcji B.Braun ze skalą co 1ml do 40 i co 2ml do 50ml ?

Odpowiedź:

Nie.

dotyczy pakietu nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z podziałką co 0,2ml ? Na rynku polskim nie występują strzykawki z tak dokładną podziałką jak określona w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak. Ponieważ Zamawiający omyłkowo zapisał że wymaga strzykawki ze skalą pomiarową co 0,1 ml, wobec powyższego modyfikuje zapisy załącznika nr 5 siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 11 pozycji 3, który otrzymuje brzmienie: „Strzykawka jałowa jednorazowego użytku, 3-częściowa typu Luer-Lock, polipropylenowa, skala pomiarowa co 0,2ml, przedłużona do 6 ml, do podażu i rozpuszczania leków. Strzykawka musi mieć stożek usytuowany centralnie, przezroczysty cylinder, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, podziałkę skali rozszerzoną, nieścieralną, dobrze czytelną, wycechowaną w mililitrach, bezlateksowy gumowy tłok. Cylinder strzykawki oznaczony nazwą własną i logo producenta”

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 11 w załączeniu.

dotyczy pakietu nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z podziałką co 0,5ml ? Na rynku polskim nie występują strzykawki z tak dokładną podziałką jak określona w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak. Ponieważ Zamawiający omyłkowo zapisał że wymaga strzykawki ze skalą pomiarową co 0,1 ml, wobec powyższego modyfikuje zapisy załącznika nr 5 siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 11 pozycji 4, które otrzymują brzmienie: „Strzykawka jałowa jednorazowego użytku, 3-częściowa typu Luer-Lock, polipropylenowa, skala pomiarowa co 0,5 ml, przedłużona do 6 ml, do podaży i rozpuszczania leków. Strzykawka musi mieć stożek usytuowany centralnie, przezroczysty cylinder, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, podziałkę skali rozszerzoną, nieścieralną, dobrze czytelną, wycechowaną w mililitrach, bezlateksowy gumowy tłok. Cylinder strzykawki oznaczony nazwą własną i logo producenta”

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 11 w załączeniu.

dotyczy pakietu nr 11 poz. 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z podziałką co 1ml ? Na rynku polskim nie występują strzykawki z tak dokładną podziałką jak określona w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak. Ponieważ Zamawiający omyłkowo zapisał że wymaga strzykawek ze skalą pomiarową co 0,1 ml w tych pozycjach, wobec powyższego modyfikuje zapisy załącznika nr 5 siwz w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 11 pozycji 5 i 6, które otrzymują brzmienie:

pozycja nr 5: „Strzykawka jałowa jednorazowego użytku, 3-częściowa typu Luer-Lock, polipropylenowa, skala pomiarowa co 1ml, przedłużona do 24 ml, do podaży i rozpuszczania leków. Strzykawka musi mieć stożek usytuowany centralnie, przezroczysty cylinder, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, podziałkę skali rozszerzoną, nieścieralną, dobrze czytelną, wycechowaną w mililitrach, bezlateksowy gumowy tłok. Cylinder strzykawki oznaczony nazwą własną i logo producenta”

pozycja nr 6: „Strzykawka jałowa jednorazowego użytku, 3-częściowa typu Luer-Lock, polipropylenowa, skala pomiarowa co 1 ml, przedłużona do 60 ml, do podaży i rozpuszczania leków. Strzykawka musi mieć stożek usytuowany centralnie, przezroczysty cylinder, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, podziałkę skali rozszerzoną, nieścieralną, dobrze czytelną, wycechowaną w mililitrach, bezlateksowy gumowy tłok. Cylinder strzykawki oznaczony nazwą własną i logo producenta”

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 11 w załączeniu.

Z poważaniem
Przewodniczący Komisji Przetargowej

Naczelną Pielęgniarką
Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku – Białej
mgr Barbara Frymorgen