



## 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. 06.02.2014r.

ZDT-ZP / 73 /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**

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

### **ZAPYTANIE NR 1**

#### **Paragraf 2 ust. 10**

Prosimy o modyfikację zapisu na:

W przypadku kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen objętych umową dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub spornej części, nie dotyczy to jednak zmian cen urzędowych i stawki VAT.

**Odpowiedź:**

Nie.

#### **Paragraf 4 ust. 2**

Prosimy o modyfikację zapisu na:

Strony ustalają, iż dostawy odbywać się będą średnio dwa razy w miesiącu w ustalonych każdorazowo terminach, które nie mogą być krótsze niż 3 dni robocze.

#### **Paragraf 4**

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 4 zapisu:

**„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 zdrowia i życia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zgadza się na proponowaną modyfikację § 4 pkt 2 projektu umowy. Nie mniej jednak doprecyzowuje zapisy załącznika nr 4 – projektu umowy w zakresie § 4 pkt 1 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: Wykonawca zobowiązany jest do realizowania dostaw częściowych przedmiotu umowy na podstawie bieżących pisemnych lub przesyłanych faksem zamówień składanych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Zamówienie jest ważne, jeżeli posiada numer klienta i kody produktów.

Poprawiony projekt umowy w załączeniu.

## **ZAPYTANIE NR 2**

Proszę o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycji 1 rękawic diagnostycznych i ochronnych z nitylu, bezpudrowe, niejadalne, bez zawartości meraptobenzotiazoli. Produkt oznakowany jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej w kat. III. Kształt uniwersalny, powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość: Palec: 0,10-0,13mm Dłoń: 0,06-0,08mm Test wodny: AQL 1,0. Siła zrywu: min. 6N. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Wyniki badań wg EN 374-3 dla co najmniej: 5% Glutaraldehyd > 30 min, 70% Izopropanol > 30 min, 40 % wodorotlenek sodu > 480 min, 70% Etanol > 10 min, potwierdzone raportem producenta z badań wykonanych przez niezależną jednostkę. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Temperatura przechowywania 5-30 stopni C. rozm S-XL (opakowanie a' 100 szt.).

### **Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pozycji nr 1 pakietu nr 4 takich rękawic.

Dodatkowo proszę o podanie zamawianej ilości w przypadku zaoferowania rękawic w op. a' 100 szt.

### **Odpowiedź:**

W związku z zadaniem pytaniem Zamawiający doprecyzowuje zapisy siwz odnośnie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie ilości sztuk w opakowaniu. W związku z powyższym kolumna nr 3 pozycji nr 1 pakietu nr 4 otrzymuje brzmienie: „Produkt oznakowany jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej w kat. III. Kształt uniwersalny, powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość: Palec: 0,09mm +/-0,02 Dłoń: 0,07mm +/-0,02 Test wodny: AQL 1,5. Siła zrywu: > 6N. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Wyniki badań wg EN 374-3 dla co najmniej: aldehyd glutarowy 4%, chlorheksydyna 4%, zasada sodowa 40%, alkohol etylowy 35% (czas przenikania minimum 10 minut), potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz zamieszczone fabrycznie na opakowaniu jednostkowym. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Temperatura przechowywania 5-40 stopni C. rozm. S-XL (**opakowanie a 200 szt.**)

Wobec powyższego w przypadku zaoferowania rękawic pakowanych po 100 sztuk w opakowaniu Zamawiający będzie wymagał 21800 opakowań.

Poprawiony załącznik nr 5 w zakresie pakietu nr 4 w załączeniu.

## **ZAPYTANIE NR 3**

Niniejszym działając na podstawie Art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), (...) zwraca się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: siwz.).

### **Pakiet nr 2, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków na mocz sterylnych, spełniających pozostałe parametry SIWZ. W przypadku odpowiedzi odmownej, prosimy Zamawiającego o uzasadnienie wymogu niesterylności.

### **Odpowiedź:**

Tak Zamawiający dopuści również w pozycji nr 1 pakietu nr 2 zaoferowanie worków na mocz sterylnych pod warunkiem że spełnią one pozostałe wymagania stawiane przez Zamawiającego w siwz.

### **Pakiet nr 2, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do dobowej zbiórki moczu 14-dniowy z portem do pobierania próbek moczu bez odłączania drenu od cewnika, sterylny, system zamknięty, zawór spustowy Cross-Valve,

podwieszany, dwa filtry hydrofobowe, komora kroplowa, zastawka antyrefluksyjna, wieszak, dren 110 cm z klamrą, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, jak dotychczas stosowany?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuści również zaoferowanie w pozycji nr 2 pakietu nr 4 takiego worka.

**Pakiet nr 2, poz. 5**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z możliwością pomiaru diurezy godzinowej do wielodobowej zbiórki moczu z możliwością odłączania worka od komory, komora kroplowa 500ml, czytelna trwała skala na komorze pomiarowej, komora dokładnego pomiaru – skala co 1ml do 55ml, co 5ml do 110ml, co 10ml do 120ml i co 20ml do 500ml, worek 2000ml z możliwością naniesienia danych pacjenta.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty na taki worek.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do godzinowej zbiórki moczu, sterylny, z płaskim portem bezigłowym, zastawki antyzwrotne, minimum 2 wentylacyjne, hydrofobowe filtry antybakteryjne, dren odprowadzający zabezpieczony spiralą antyzalamaniową, worek 2000 ml skalowany co 100 ml z kranikiem spustowym typu T, komora pomiarowa 500 ml nad workiem z poziomą dźwignią 90 stopni pozwalającą na opróżnianie bez konieczności manewrowania komorą, ze skalą linearną, skalowanie komory co 1 ml od 1 do 40 ml, od 40 do 90 ml co 5ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby, tak jak dotychczas stosowany?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuści również zaoferowanie w pozycji nr 5 pakietu nr 2 takiego worka

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley'a chroniącą przed możliwością refluku moczu do pacjenta, tak jak dotychczas stosowany?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również złożenie oferty na worek do godzinowej zbiórki moczu który posiada zastawkę w łączniku do cewnika foley'a chroniącą przed możliwością refluku moczu do pacjenta.

4/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać dren dwuświatłowy pozwalający na pełne odpowietrzenie co zapobiega zastojowi moczu w drenie i zapewnia swobodny odpływ moczu do worka zbiorczego –zmniejsza to ryzyko zakażeń oraz sprawia, iż pomiar jest dokładniejszy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również złożenie oferty na worki z takim drenem.

**Pakiet nr 5, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy rękawice bezpudrowe mają posiadać wewnętrzną warstwę polimerową o strukturze sieci, ułatwiającą zakładanie na suchą i mokrą dłoń, a także w systemie podwójnego nakładania rękawic?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również zaoferowanie takich rękawic pod warunkiem, że będą one spełniać pozostałe wymagania stawiane w siwz.

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic bezpudrowych o kształcie w pełni anatomicznym, tj. z poszerzoną częścią grzbietową dłoni oraz zagiętymi palcami, co zapobiega szybkiemu męczeniu się dłoni podczas pracy w rękawicach?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również zaoferowanie takich rękawic pod warunkiem, że będą one spełniać pozostałe wymagania stawiane w siwz.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice mają być pakowane w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe? Taki sposób pakowania gwarantuje w przypadku rękawic chirurgicznych, iż do końca terminu ważności ich właściwości i wytrzymałość mechaniczna pozostają niezmienione.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga aby oferowane rękawice były pakowane w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe ale dopuści również zaoferowanie rękawic tak pakowanych.

**Pakiet 11, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli tępą igłę ściętą pod kątem 45 stopni do pobierania leków z filtrem 5 mikronów, w rozmiarze 1,2 x 40mm, z czerwoną osłonką i fioletową nasadką igły odróżniającą ją skutecznie od pozostałych igieł?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie określił w siwz dokładnie parametrów igły, w związku z powyższym nie wymaga ale dopuści również zaoferowanie takich igieł w pozycji nr 1 pakietu nr 11.

**Pakiet 11, poz. 2-5**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-częściowych typu Luer-Lock do podaży i rozpuszczania leków renomowanej firmy Becton Dickinson, sterylnych, o pojemności 3ml, 5ml, 10ml, 20ml z dobrze czytelną, czarną, nieścieralną skalą na cylindrze odpowiadającą skali nominalnej strzykawki, spełniających pozostałe parametry SIWZ. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali.

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pakiet 11, poz. 2-6**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają być przeznaczone do podaży cytostatyków, z oświadczeniem producenta dołączonym do oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga takiego oświadczenia.

2/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

**Odpowiedź:**

Strzykawki z pozycji nr 2 – 6 pakietu nr 11 nie będą używane do pomp infuzyjnych.

**ZAPYTANIE NR 4**

Niniejszym działając na podstawie Art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), (...) zwraca się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: siwz.).

**Pakiet nr 4, poz. 1**

1/ Prosimy o dopuszczenie jako alternatywnych do opisanych w SIWZ rękawic nitrylowych oznakowanych podwójnie, jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III, kształt uniwersalny z dodatkową teksturą na końcach palców, o grubościach na palcu min. 0,1mm, na dłoni min. 0,07 mm, AQL 1,5, siła zrywania min. 6N, gdzie wartości rzeczywiste przekraczające wartości minimalne, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 374-1,2,3,

EN 388, potwierdzone przez producenta, posiadające certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną, odporne na alkohole (allilowy, butylowy, etylowy, izopropylowy), zasady (sodową, potasową, amonową), kwasy (octowy, mrówkowy, mlekowy, solny, fosforowy) oraz cytostatyki przez min. godzinę, potwierdzone raportem z wynikami badań potwierdzonym przez producenta, z fabrycznym oznakowaniem opakowania wymaganymi normami, w tym piktogramem EN 374-3 wraz z min 5-cioma substancjami z poziomami ochrony, temperatura przechowywania nie przekraczająca 40oC, rozm. XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyżej opisanych rękawic.

2/ Prosimy o dopuszczenie jako alternatywnych do opisanych w SIWZ rękawic nitrylowych oznakowanych podwójnie, jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III, kształt uniwersalny z dodatkową teksturą na końcach palców, o grubościach jak w SIWZ, AQL 1,5, siła zrywania min.6N, gdzie wartości rzeczywiste przekraczające wartości minimalne, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 374-1,2,3, EN 388, potwierdzone przez producenta, posiadające certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną, odporne na kwas octowy, akrylamid, etanol 20%, bromek etyldyny 1%, formaldehyd 37%, glutaraldehyd 5%, kwas solny 36%, alkohol izopropylowy 70%, kwas azotowy, kwas fosforowy, wodorotlenek sodu oraz cytostatyki na min. 1 poziomie, potwierdzone raportem z wynikami badań potwierdzonym przez producenta, z fabrycznym oznakowaniem opakowania wymaganymi normami, w tym piktogramem EN 374-3 wraz z min 4 substancjami, w tym etanolu i izopropanolu stosowanych w środkach dezynfekcyjnych z poziomami ochrony, temperatura przechowywania 10-30oC, rozm. XS-L, pakowane po 200 szt., XL po 180 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyżej opisanych rękawic.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie na jakiej podstawie wymaga barierowości wraz z nadrukiem na opakowaniu rękawic dla chlorheksydyny, która jest środkiem antyseptycznym, powszechnie używanym jako środek do kąpieli pacjentów przed zabiegiem chirurgicznym w celu redukcji zakażeń miejsca operowanego, a także dla wodorotlenku sodu, nie używanego w szpitalach?

**Odpowiedź:**

Zamawiający taki wymóg postawił ze względu na coraz powszechniejsze stosowanie chlorheksydyny w oddziałach zabiegowych, która powoduje częste reakcje nadwrażliwości w postaci alergicznych zmian skórnych wśród personelu. Odnosnie natomiast wodorotlenku sodu to jest on stosowany w aktywatorach do środków dezynfekcyjnych.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

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