



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ

64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96

tel. (067) 352 81 70, tel./fax (067) 352 81 71

NIP 763-17-48-697 REGON 000308525



Czarnków, dnia 7.11.2017r

## ZAWIADOMIENIE

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

### **Sukcesywne dostawy materiałów medycznych**

Postępowanie opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych

**Numer ogłoszenia: 609213-N-2017 ; data zamieszczenia: 30.10.2017**

Zamieszczono na stronie internetowej Szpitala :

[www.szpital.czarnkow.pl](http://www.szpital.czarnkow.pl)

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

#### **Pytanie I Pakiet VII Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania bezigłowego portu do iniekcji pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania. Wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie 2 Pakiet VII Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania systemu bezigłowego składający się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie 3 Pakiet VII Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Systemu bezigłowego składającego się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi sposób czyszczenia i odkażania, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

---

**Pytania 4 Pakiet VII Poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga, aby wymaga, aby bezigłowy port do iniekcji posiadał zdejmowalny specjalny protektor męski, który umożliwi podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 5 Pakiet VII poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby bezigłowy port do iniekcji posiadał płaską powierzchnię do dezynfekcji ( silikon + poliuretan) co zapewnia prosty sposób czyszczenia i odkażania przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

**Pytanie 6 Pakiet VIII poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaferowania igły do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point Whitacre, długość 15 G x 119 mm, pozostałe warunki zgodnie z SiWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza rozmiar 25 G x 119 mm, przy pozostałych warunkach zgodnych z SiWZ.

**Pytanie 7 Pakiet VIII Poz. 6 i 10**

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wymaga, aby kaniule neoflon były wykonane z PTFE, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 8 Pakiet VIII poz. 6- i 10**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy kaniule neoflon mają posiadać dodatkowy zdejmowalny uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 9 Pakiet VIII Poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula ma być wykonana z PTFE, tak jak obecnie stosowana w Państwa placówce?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 10 Pakiet VIII Poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby kaniula dotętnicza została zaferowana wraz z nieinwazyjnym systemem jego mocowania wyposażonym w minimum 2 piankowe podkładki i dodatkowy piankowy pasek do prowadzenia linii?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 11 Pakiet VIII Poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy kaniule neoflon mają cechować się przepływem 13ml/min, co zapobiega przewodnieniu pacjenta, tak jak w poz. 6 ?

**Odpowiedź:**

Tak



---

**Pytanie 12 Pakiet IX Poz. 1-4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy opakowanie zbiorcze ostrzy ma być zewnętrznie pokryte folią, co zabezpiecza opakowanie przez wilgocią, tak jak w ostrzach obecnie 2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na indywidualnym opakowaniu ostrza ma się znajdować informacja o materiale z jakiego wykonane jest ostrze, tak jak w ostrzach obecnie stosowanych w Państwa Placówce?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie13 Pakiet X Poz. 2-5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych z portem i skrzydełkami, wykonanych z PTFE widocznych w USG, bez pasków RTG, reszta parametrów jak w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie14 Pakiet X Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rampy pięciokanalikowej, wykonanej z polisulfonu z niezależnie obracającą się nakrętką, umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcenia lub obracania łączonych elementów?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 15 Pakiet X Poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 18G 1, 3 x 32 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

**Pytanie 16 Pakiet XI Poz. 1-7**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki do odsysania mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem zawartym W SIWZ

**Pytanie17 Pakiet XI Poz. 1-7**

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do odsysania, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać karbowaną wewnętrzną stronę lejka -końcówki od strony próżni pasującej do zestawów ssących w blokach operacyjnych, co zapewnia szczelne połączenie i zapobiega zsunięciu się cewnika z łącznika dreny ssącego i kontaminacji?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie18 Pakiet XI Poz. 46**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaofiarowania łącznika karbowanego prostego o średnicy wewnętrznej 6-6 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

**Pytanie 19 Pakiet XI Poz. 47**

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy dopuszcza obecność parabenów w żelu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

---

**Pytanie 20 Pakiet XII Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawk tuberkulinowych pakowanych po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 21 Pakiet XII Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawk pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 22 Pakiet XII Poz. 3-6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawk z przezroczystym cylindrem i tłokiem w kolorze mlecznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

**Pytanie 23 Pakiet XIII Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową i igła biorczą wykonaną z PCV, bez nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

**Pytanie 24 Pakiet XIII Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transfuzji z komorą kroplową wykonaną z PCV. Jeśli zawartość PCV miałaby wpływ na przetaczany lek lub krew, to z identycznego granulatu (bez PCV) powinien być wykonany także dren. Przetaczany specyfik równie długo przebywa w drenie jak i w komorze kroplowej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, iż to nie PCV a ftalany zawarte w PCV są substancjami groźnymi dla człowieka - zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze. Prosimy zatem o dopuszczenie przyrządów wykonanych z PCV pozbawionego ftalanów, a zatem bezpiecznych dla pacjenta. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

**Pytanie 6 Pakiet XIII Poz. 3-5**

Prosimy Zamawiającego o podanie rodzaju i typu pomp będących na wyposażeniu Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Pompy firmy Kwapisz, pompy Bene Fusion, pompy Carefusion, pompy Medima, pompy PILOTE

**Pytanie 6 Pakiet XIII Poz. 3-5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawk niewymienionych w menu pomp infuzyjnych będących na wyposażeniu Zamawiającego, stosowanych niezgodnie z zaleceniami producentów pomp?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 6 Pakiet XIII Poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wydzielanie poz. 7 z pakietu nr XIII, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej ilości Wykonawców.



---

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

*Zamawiający informuje jednocześnie wszystkich zainteresowanych oferentów, iż w składanej ofercie należy uwzględnić powyższe zmiany oraz w związku z zadanymi pytaniami i udzielonymi odpowiedziami nie ulega zmianie termin złożenia i otwarcia ofert.*

Sporządziła:  
Barbara Wicher

**DYREKTOR**  
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Czarnkowie  
Krzysztof Wywiał

