

Oznaczenie sprawy: ZP-61/2019

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania do 30.000 euro w trybie art.4 pkt.8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych ogłoszonego przez Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu na **dostawę sprzętu jednorazowego użytku w 32 pakietach** dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu informuje, że w dniach 19.08.2019r., 20.08.2019r., 21.08.2019r., 22.08.2019r., 27.08.2019r. oraz 28.08.2019r. od Wykonawców wpłynęły pytania o następującej treści:

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 16)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy o powierzchni gładkiej wewnętrznie zapobiegającej zaleganiu bakterii, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Ad.1. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 30)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem wykonaną z materiału PCV, z blaszką dopasowującą się do nosa, z antyzagięciowym drenem tlenowym o dł. 2m ze standardowym złączem, nebulizator z dyszą Venturiego o poj. 8ml, skalowany co 2 ml, o wielkości rozpylanych cząsteczek 2-3 µm, w dwóch rozmiarach: dla dorosłych oraz pediatriczną, produkt czysty mikrobiologicznie?

Ad.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 8, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton z nazwą producenta na konektorze kodowanym kolorystycznie według rozmiaru oraz rozmiarem podanym na opakowaniu jednostkowym. Umieszczenie rozmiaru pod konektorem nie ma medycznego uzasadnienia.

Ad.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 8, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana posiadające kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Ad.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści piankę czyszczącą o właściwościach:

Oczyszczająca, niezawierająca mydła pianka do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału. Umożliwia wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia wody. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna. Zawiera substancje nawilżające i pielęgnujące. Minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrolipidową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami. Zawiera w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie. Opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejsce zabrudzenia. PH 6,0-6,5. Pianka na stawce VAT 23% - nie będąca wyrobem medycznym.

Ad.5. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 23, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane z folii przezroczystej, zamiast mlecznej, reszta zgodna z wymogami zgodna z opisem przedmiotu zamówienia. Kolor worka nie ma wpływu na jakość i funkcjonalność oraz poziom świadczenia procedury medycznej, może mieć znaczenie estetyczne, niemniej jednak wielu Zamawiających preferuje worki przezroczyste, ze względu na możliwość szybkiej weryfikacji, czy w wymiocinach nie znajduje się np. krew, co ma istotne znaczenie dla szybkiej diagnostyki.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia worka na wymiociny przezroczystego, prosimy o wskazanie merytorycznych, medycznych argumentów, uzasadniających stanowisko Zamawiającego.

Ad.6. Zamawiający w opisie pakietu dokładnie określił dopuszczenia co do rodzaju folii.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1-2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z podwójną skalą?

Ad.7. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiającemu chodzi o igłę pisząc o „części metalowej przebiegu kaniuli”?

Ad.8. Zamawiającemu chodzi o mandryn w świetle kaniuli.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych przeznaczonej dla dzieci i noworodków wykonanej z PUR?

Ad.9. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 7, poz. 2)

Czy Zamawiającemu chodzi o kaniule z osobnym oburaczaczem (mandrynem)?

Ad.10. Zamawiającemu chodzi o mandryn w świetle kaniuli.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 17)

Czy Zamawiający w pakiecie 17 zadaniu 3 dopuści system bezigłowy składający się z dwóch zaworów bezigłowych, o drenach poliuretanowych długości 8cm?

Ad.11. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 22)

Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści igłę do blokady nerwów obwodowych pokrytą drobinkami szkła, całkowicie echogeniczną (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1

cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlifowania igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach: 23G/35mm, 22G/50mm, 21G/85mm?

Ad.12. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 15)

Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni metodą przecierania, również do dezynfekcji głowic, nasączone preparatem opartym o czwartorzędowe związki amoniowe i aminy, spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HBC, Rota, Vaccinia, Noro) w czasie do 1 min., prątki gruźlicy w czasie do 5 min (warunki brudne), chusteczki o wymiarach 20cm x 20cm. Wyrób medyczny.

Ad.13. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 28)

Czy w przypadku zaoferowania innej pojemności preparatu należy przeliczyć odpowiednio ilość opakowań, co pozwoli na właściwe porównanie ofert?

Ad.14. Zamawiający dokładnie określił pojemność opakowań.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17, w pozycji 3 dopuści długość portu 10 cm?

Ad.15. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 5)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 dopuści igłę z krótkim ścięciem?

Ad.16. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 15)

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem chlorku didecyldimetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc w czasie 15 minut, wykonane z wysokiej jakości włókna w rozmiarze min. 20x20cm, konfekcjonowane w opakowaniach a 200 sztuk, będące wyrobem medycznym klasy IIa ?

Ad.17. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 15)

Czy Zamawiający będzie wymagał aby chusteczki były przebadane zgodnie z normą EN 16615?

Ad.18. Zamawiający nie określił.

DYREKTOR NACZELNY

mgr Elżbieta Gelert