



Wałbrzych, 10.07.2018 r.

DZPZ-530- Zp/59/PN-50/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawy: chłodziarek, wiertel chirurgicznych, narzędzi laparoskopowych, przymiarów do jelit oraz materiałów do pracowni cytostatyków na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dr. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu” - Zp/59/PN-50/18

Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1.

Prosimy o wyjaśnienie kryteriów oceny ofert dla Pakietów 1-4 w zakresie Gwarancja i Termin dostawy: według opisu podanego w SIWZ w kryterium "Gwarancja" można otrzymać maks. 20 punktów, ale ich waga stanowi 20% co oznacza, że maksymalnie do oceny oferty będzie przyjęte 20 punktów x 20% = 4 punkty. Podobnie w zakresie "Termin dostawy". Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający zastosuje taki algorytm, bądź o wyjaśnienie.

Odp. W kryterium Gwarancja oraz Termin dostawy można uzyskać maksymalnie po 20 pkt., co stanowi odpowiednio po 20% oceny ogólnej (100 pkt).

Pytanie nr 2. Dotyczy Pakietu nr 1:

- Jak Zamawiający rozumie spełnienie wymagania "funkcja podtrzymania pracy urządzenia w przypadku awarii czujnika temperatury do czasu interwencji serwisu": awaria czujnika temperatury powoduje brak kontroli nad układem chłodzenia, więc kontynuowanie pracy agregatu w takiej sytuacji musiałoby prowadzić do nieuchronnego uszkodzenia przechowywanych preparatów. Prosimy o wycofanie tego wymagania z opisu przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga funkcji podtrzymania pracy urządzenia w przypadku awarii czujnika temperatury do czasu interwencji serwisu.

Pytanie nr 3

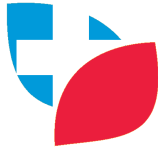
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 14 w pozycji nr 1 podkład chłonący 2 warstwowy (PE + PP) o gramaturze min 62 g/m².

Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 14 w pozycja nr 1 podkład chłonący 2 warstwowy (PE + PP) o gramaturze min 62 g/m².

Pytanie nr 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 16 w pozycji nr 1 rękawice neoprenowe posiadające lepszy poziom AQL 0,65

Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 16 w pozycji nr 1 rękawice neoprenowe posiadające lepszy poziom AQL 0,65.



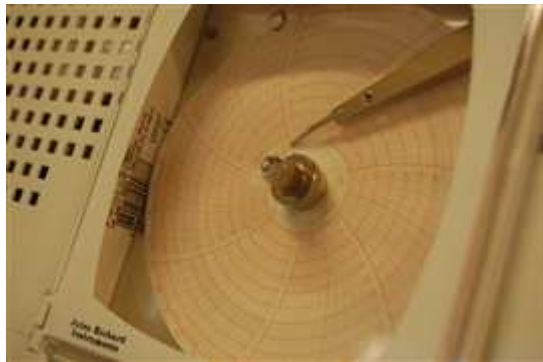
Pytanie nr 5.

Czy bank krwi ma być wyposażony w przynajmniej dwie sondy temperatury – jedna umieszczona w przestrzeni chłodziarki, druga w pojemniku z glikolem (właściwa temperatura składników krwi) ?.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga dwóch sond temperatury.

Pytanie nr 6.

Czy bank krwi ma posiadać oprócz dwóch wyświetlaczy dla sond temperatur dodatkowy rejestrator graficzny (kołowy), jak na poniższym zdjęciu ?.



Odp. Zamawiający wymaga rejestratora temperatury dowolnego, niekoniecznie w formie kołowej.

Pytanie nr 7.

Czy bank krwi ma być wyposażony w dwa kompresory ?. W przypadku awarii jednego istnieje możliwość pracy urządzenia na drugim do chwili przyjazdu Inżyniera Serwisu.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga wyposażenia chłodziarki w dwa kompresory.

Pytanie nr 8.

Czy bank krwi ma posiadać certyfikat medyczny oraz wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych ?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga oświadczenia o posiadaniu Certyfikatu zgodności CE dla urządzeń medycznych do przechowywania krwi.

Pytanie nr 9.

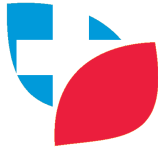
Czy Zamawiający wymaga dostępności na terenie Polski Autoryzowanego Serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego ?.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga dostępności na terenie Polski Autoryzowanego Serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego.

Pytanie nr 10.

Czy Bank Krwi ma być wyposażony w kółka jezdne ?.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga wyposażenia w kółka jezdne.



Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 520x690x1990 mm (szerokość x głębokość x wysokość) i pojemności 352l.

Odp. Zamawiający wymaga aby wymiary zewnętrzne nie były większe niż: 600x750x1000 mm (szer. x gł. x wys.)

Pytanie nr 12.

Czy Bank Krwi ma monitorować temperaturę w ustalonych interwałach z możliwością podglądu danych na wyświetlaczu oraz możliwością transferu na zewnętrzną pamięć ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby Bank Krwi monitorował temperaturę w ustalonych interwałach z możliwością podglądu danych na wyświetlaczu oraz możliwością transferu na zewnętrzną pamięć.

Pytanie nr 13.

Czy Bank Krwi ma posiadać sterownik z hasłem chroniącym przed zmianą parametrów pracy urządzenia ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby Bank Krwi posiadał sterownik z hasłem chroniącym przed zmianą parametrów pracy urządzenia.

Pytanie nr 14.

Czy bateria podtrzymująca pracę sterownika ma wystarczyć na minimum 72 h ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby bateria podtrzymująca pracę sterownika ma wystarczyć na minimum 72 h.

Pytanie nr 15.

Czy szuflady mają być w zabudowie na stelażach teleskopowych ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby szuflady były w zabudowie na stelażach teleskopowych.

Pytanie nr 16.

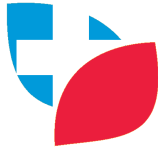
Czy sterownik ma być w języku polskim ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby sterownik był w języku polskim.

Pytanie nr 17.

Czy Zamawiający wymaga instalacji wraz z pomiarem temperatury na poszczególnych półkach i wydaniem raportu sprawdzenia, jakiego wymagają jednostki RCKiK ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga instalacji wraz z pomiarem temperatury na poszczególnych półkach i wydaniem raportu sprawdzenia, jakiego wymagają jednostki RCKiK.



Pytanie nr 18.

Czy szuflady mają być wyposażone w system przegród dla poszczególnych worków ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga aby szuflady były wyposażone w system przegród dla poszczególnych worków.

Pytanie nr 19. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nożyczki odgięte o śr. 5 mm i dł. 36 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuści do zaoferowania nożyczki odgięte o śr. 5 mm i dł. 36 cm, Zamawiający wymaga dł. 310 mm.

Pytanie nr 20. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dissektor o śr. 10 mm i dł. 36 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuści do zaoferowania dissektor o śr. 10 mm i dł. 36 cm, Zamawiający wymaga dł. 310 mm.

Pytanie nr 21. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania grasper Babcock o śr. 10 mm i dł. 36 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuści do zaoferowania grasper Babcock o śr. 10 mm i dł. 36 cm, Zamawiający wymaga dł. 370 mm.

Pytanie nr 22. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania optykę laparoskopową o śr. 5 mm, dł. 29 cm, kąt patrzenia 30 stopni?

Odp. Zamawiający nie dopuści do zaoferowania optykę laparoskopową o śr. 5 mm, dł. 29 cm, kąt patrzenia 30 stopni, Zamawiający wymaga dł. 340 mm.

Pytanie nr 23. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dissektor o śr. 5 mm i dł. 36 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuści do zaoferowania dissektor o śr. 5 mm i dł. 36 cm, Zamawiający wymaga dł. 330 mm.

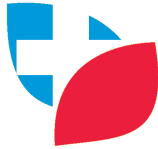
Pytanie nr 24. - Pakiet nr 3 - Narzędzia laparoskopowe

Czy Zamawiający wymaga aby narzędzia laparoskopowe z pkt. 1 i pkt. 6 były obrotowe, wielorazowe, rozbieralne na 3 części: wkład roboczy branszy; uchwyt plastikowy z przyłączem HF; tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga aby narzędzia laparoskopowe z pkt. 1 i pkt. 6 były obrotowe, wielorazowe, rozbieralne na 3 części: wkład roboczy branszy; uchwyt plastikowy z przyłączem HF; tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia

Pytanie nr 25 do Pakietu nr 7 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako urządzenie równoważne przyrząd typu connector luer-lock z możliwością połączenia z końcówką luer- lock żeńską, kompatybilny z adapterem strzykawki tworząc



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



system zamknięty. Kompatybilny z workami infuzyjnymi z zakończeniem luer lock i igłami luer-lock. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym., element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB wydany przez FDA. Jednorazowy, pakowany pojedynczo, wolny od latexu i DEHP?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ produkt nie zabezpiecza w pełni w przypadku pracy z substancją cyklofosamid , która występuje w postaci gazowej.

Pytanie nr 26 do Pakietu nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd na strzykawkę umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym, bezpieczne przeniesienie w strzykawkę i podania do worka /butelki plastikowej z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia i.v. kompatybilne z poz. 1 i 3 pasujące do wszystkich strzykawek z zakończeniem Luer Lock, posiadające zabezpieczoną igłę o średnicy 16 G, jałowe, pakowany oddzielnie , wolny od lateksu i DEHP, kompatybilny z lekami cytostatycznymi?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ produkt nie zabezpiecza w pełni w przypadku pracy z substancją cyklofosamid , która występuje w postaci gazowej.

Pytanie nr 27 do Pakietu nr 7 , pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie do pobierania leku z fiolki w bezpiecznym systemie zamkniętym z certyfikatem CE i ONB/FDA (potwierdzającym rejestrację jako system zamknięty CSTD) umożliwiające rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównujące różnicę ciśnienia wewnątrz fiolki do dowolnej wartości przez system



filtrów Toxi -Guard – aktywowany filtr węglowy -adsorbujący związki organiczne przed wydostaniem się na zewnątrz fiolki + filtr hydrofobowy chroniący zawartość fiolki przed zanieczyszczeniami z zewnątrz wbudowanych w adapterze. Adapter z ostrzem bezigłowym mocowany na fiolkę o średnicy korka 20 mm, (pakowany razem z konwerterem na fiolki o średnicy korka 13 mm) całkowicie zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji - potwierdzone badaniami klinicznymi z lekami cytostatycznymi, urządzenie kompatybilne z pozycją 2, jałowe, pakowane po 1 szt, wolne od lateksu i DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi



Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ produkt nie zabezpiecza w pełni w przypadku pracy z substancją cyklofosamid, która występuje w postaci gazowej.

Pytanie nr 28 - Pakiet 13.

Jakiej pojemności preparatu oczekuje zamawiający 360 czy 500 ml?

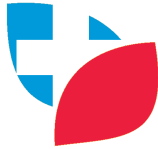
Odp. Zamawiający wymaga objętości 500ml.

Pytanie nr 29 - Pakiet 10, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji grawitacyjnych o parametrach:

- Przetaczania płynów i leków wymagających ochrony przed światłem
- bursztynowy
- komora kroplowa wykonana z materiałów wolnych od DEHP
- ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem hydrofobowym przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy
- miękki elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP
- Długość drenu 150 cm
- łącznik do dodatkowych iniekcji typu Y
- pozbawiony w całości DEHP(ftalanów) oraz lateksu
- sterylny, jednorazowego użytku
- Opakowanie foliowe

Odp. Zamawiający nie dopuszcza z powodu braku przeznaczenia do leków cytostatycznych.



Pytanie nr 30 - Pakiet 10, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy o długości drenu 150 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza z powodu zbyt krótkiej linii infuzyjnej.

Pytanie nr 31 - Pakiet 12, pozycja 1 :

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą klasy FFP3 w kolorze żółtym lub białym , z graficznym oznaczeniem poziomu ochrony bezpośrednio nadrukowanym na masce?

Odp. Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie nr 32 - Pakiet 12, pozycja 1 :

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą klasy FFP3 bez gumowego uszczelnienia?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza z powodu braku uszczelnienia.

Pytanie nr 33 - Pakiet 12, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 2 fartuch o parametrach: Jałowy fartuch przebadany na przenikanie cytostatyków wykonany z włókniyny SMS TNT o gramaturze min. 50g/m², bawełniane mankiety, foliowany przód i rękawy stanowiące barierę, zgodne z wymaganiami normy EN 14126:2004, EN 14605:2009 (Chlorowodorek doksorubicyny - klasa 6, Chlorowodorek daunorubicyny - klasa 6, Siarczan Winkrystyny - klasa 6, Karmustyna - klasa 6, Monohydrat cyklofosfamidu - klasa 6, Fluorouracyl - klasa 6), wyniki badań przedstawione na każdym opakowaniu jednostkowym. Sposób wiązania-skrzyżowany za pomocą troków. Zarejestrowane jako Środek Ochrony Indywidualnej w kategorii III. Dostępny rozmiar: M, L, XL, XXL. Opakowanie typu papier/ folia.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza z powodu zbyt małej ilości cytostatyków na które został przebadany.

Pytanie nr 34 - Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jałową matę chłonną na stół operacyjny; jałowa umożliwiająca wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 8l wody); dwustronna, chłonna od góry oraz od spodu; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 60x38cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zbyt mała powierzchnia chłonna.

Pytanie nr 35 - Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne wykonane z włókniyny typu SMS o gramaturze 35g/m², spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWIZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zbyt mała gramatura.

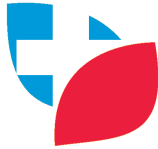
Pytanie nr 36 - Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości min.280mm do min. 290mm w zależności od rozmiaru, lepszym poziomie AQL 0,65 od wymaganego, poziomie protein – rękawica spodnia 12 µg/g, rękawica wierzchnia 20 µg/g, w rozmiarach 6,0-8,5, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w specyfikacji.

Pytanie nr 37 - Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne obustronnie polimerowane o długości min.278mm do min. 290mm w zależności od rozmiaru, lepszym poziomie AQL 0,65 od wymaganego, grubości na palcu 0,21mm (±0,02), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w specyfikacji

Pytanie nr 38

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 39

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1) **0,5 %** wartości **brutto** niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie dostawy;**
 - 2) 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 40

Wzór umowy par. 1 ust. 1 pkt 1). Prosimy o zmianę zapisu: "1 % wartości (...)" na zapis: "0,5 % wartości (...)"

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 41

Wzór umowy par. 1 ust. 1 pkt 2). Prosimy o zmianę zapisu: "10 % wartości umowy - (...)" na zapis: "10 % wartości niezrealizowanej części umowy - (...)"

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 42 - Pakiet 6, poz. 1,2

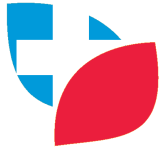
Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma być wbudowany w część chwytną przyrządu i nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odp. Zamawiający wymaga aby filtr był wbudowany w część chwytną przyrządu i nie wystawał poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu.

Pytanie nr 43 - Pakiet 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby przyrządy w poz. 1-3 były wolne od poliwęglanu, który wykazuje niski poziom kompatybilności z niektórymi lekami.

Odp. Zamawiający wymaga aby przyrządy w poz. 1-3 były wolne od poliwęglanu



Pytanie nr 44 - Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek posiadających kołnierz o poniższym kształcie:



Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 – Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, co będzie potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty?

Odp. Zamawiający wymaga aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi

Pytanie nr 46 – Pakiet 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki wykonanej z poliwęglanu.
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,01ml

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47 – Pakiet 8 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a' 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48 – Pakiet 8 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a' 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ

Pytanie nr 49 – Pakiet 8 poz. 7

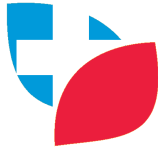
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp infuzyjnych 50/60ml ogólnie stosowanych w Placówkach Służby Zdrowia

Odp. Zamawiający dopuszcza przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ

Pytanie nr 50 – Pakiet 8 poz. 2-7

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

Odp. Zamawiający wymaga aby cylinder i tłok były wykonane z polipropylenu



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie nr 51 – Pakiet 10

Prosimy o odstąpienie od wymogu skuteczności filtracji bakterii(BFE) min. 99,99 ponieważ takie określenie filtracji nie odnosi się do zestawów do przetoczeń. Pragniemy nadmienić, iż zestawy - przyrządy do przetoczeń muszą spełniać wymagania normy PN EN ISO 8536-4 Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego -- Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego i prosimy o dopuszczenie zestawów zgodnych z w/w normą.

Odp. Zamawiający wymaga aby skuteczności filtracji bakterii(BFE) wynosiła min. 99,99.

Pytanie nr 52 – Pakiet 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń z jednoczęściową komorą kroplową bez dodatkowego zabezpieczenia na kolec.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza aparatu do przetoczeń z jednoczęściową komorą.

Pytanie nr 53 – Pakiet 10 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej, bursztynowego z drenem min. 150cm wykonanego z PCV bez DEHP?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza drenu wykonanego z pcv.