

Poznań, dn. 13.06.2017r
EZ/33/2017/479

Wg rozdzielnika

Dotyczy : przetargu nr 350/33/2017

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu informuje, iż na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp wprowadza do SIWZ następujące modyfikacje:

Zamawiający wprowadza dodatkowy pkt. V. 6 w części „Złożenie na wezwanie Zamawiającego dokumentów wymienionych poniżej będzie obligowało wyłącznie Wykonawcę, którego oferta została najwyższej oceniona.”

6. Oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.

Oraz

Modyfikuje zapis w pkt. VI. 3 SIWZ dot. złożenia na wezwania zamawiającego wykazu wykonanych dostaw.

3	Zdolności techniczne lub zawodowe. Wykonawca spełni warunek jeśli przedstawi wykaz wykonanych dostaw, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca przedstawi co najmniej **1 zamówienie** odpowiadającego swoim rodzajem zaoferowanemu przedmiotowi zamówienia oraz wartością złożonej oferty w danym pakiecie na kwotę minimum PLN:

1-	220 000 zł
2-	1 620 000 zł
3-	160 000 zł
4-	100 000 zł
5-	42 000 zł
6-	64 000 zł
7-	493 000 zł
8-	21 000 zł
9-	5 000 zł
10-	3 000 zł
11-	5 000 zł
12-	44 000 zł
13-	200 000 zł
14-	3 000 zł
15-	2 000 zł
16-	3 000 zł
17-	400 000 zł
18-	1 300 zł
19-	8 000 zł
20-	50 000 zł
21-	68 000 zł
22-	4 000 zł
23-	1 400 zł
24-	298 000 zł
25-	134 000 zł
26-	249 000 zł
27-	72 000 zł
28-	25 000 zł
29-	3 500 zł
30-	28 000 zł
31-	32 000 zł
32-	5 000 zł
33-	23 000 zł
34-	163 000 zł
35-	14 000 zł
36-	10 000 zł
37-	43 000 zł
38-	1 300 zł
39-	9 000 zł
40-	29 000 zł

41-	69 000 zł
42-	145 000 zł
43-	8 000 zł
44-	10 000 zł
45-	7 000 zł
46-	2 930 000 zł
47-	96 000 zł
48-	2 000 zł
49-	155 000 zł
50-	75 000 zł
51-	2 600 zł
52-	41 000 zł
53-	35 000 zł
54-	19 000 zł
55-	34 000 zł
56-	5 000 zł
57-	41 000 zł
58-	600 zł
59-	15 000 zł
60-	1 300 zł
61-	40 000 zł
62-	15 000 zł
63-	18 000 zł
64-	16 000 zł
65-	4 500 zł

W przypadkach, gdy dokumenty zawierać będą kwoty wyrażone w innej walucie niż złoty, Zamawiający na potrzeby oceny spełniania warunku udziału w postępowaniu przeliczy podane kwoty na złoty (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku) po średnim kursie ogłoszonym przez Narodowy Bank Polski z dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli w tym dniu kursu nie ogłoszono, to według tabeli kursów średnich NBP ostatnio przed tą datą ogłoszonych.

Zmianie ulega pkt. IX SIWZ dotyczący wymaganego wadium:

1-	3 398 zł	34-	2 512 zł
2-	24 960 zł	35-	205 zł
3-	2 424 zł	36-	162 zł
4-	1 544 zł	37-	658 zł
5-	650 zł	38-	20 zł
6-	986 zł	39-	136 zł

7-	7 605 zł	40-	440 zł
8-	323 zł	41-	1 059 zł
9-	72 zł	42-	2 244 zł
10-	46 zł	43-	124 zł
11-	81 zł	44-	152 zł
12-	686 zł	45-	104 zł
13-	3 010 zł	46-	45 158 zł
14-	45 zł	47-	1 476 zł
15-	28 zł	48-	35 zł
16-	50 zł	49-	2 398 zł
17-	6 136 zł	50-	1 164 zł
18-	21 zł	51-	40 zł
19-	121 zł	52-	639 zł
20-	776 zł	53-	538 zł
21-	1 054 zł	54-	294 zł
22-	56 zł	55-	520 zł
23-	21 zł	56-	73 zł
24-	4 598 zł	57-	631 zł
25-	2 067 zł	58-	10 zł
26-	3 850 zł	59-	230 zł
27-	1 112 zł	60-	20 zł
28-	390 zł	61-	620 zł
29-	55 zł	62-	230 zł
30-	426 zł	63-	275 zł
31-	492 zł	64-	250 zł
32-	80 zł	65-	70 zł
33-	350 zł		

Modyfikuje się treść załącznika nr 4 projektu umowy w 9 ust. 3 na poniższa treść:

3. *Dopuszcza się zmiany postanowień umowy w zakresie określonym w art. 144 ustawy.*

Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą mieć miejsce tylko w razie wystąpienia następujących okoliczności z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami niniejszej umowy, w tym §5 ust.4 powyżej:

- a) *wskazanych w § 5 ust. 3,*
- b) *wskazanych w § 2 umowy ust. 5.*

Zamawiający informuje, iż w pakietach, w których kryterium oceny ofert prócz ceny jest ocena jakości Wykonawcy winni złożyć próbki wraz z ofertą. Pozwoli to na przyznanie konkretnych punktów mających wpływ na pozycję oferty w rankingu.

W związku z tym wprowadza się dodatkowy punkt VII .7 do SIWZ w części:

„W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający żąda przedłożenia następujących dokumentów:”, o następującej treści:

7.Do pakietu 4, 7, 42 i 45: próbki do dokonania oceny jakości w pakietach.

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu odpowiada na pytania złożone do siwz:

1) Pakiet nr 24 poz. 1.1

Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 8 mm i wadze 3,5 g, średnia podstawy 19mm, 6 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,17 ml, średnica przegrody 8mm, powierzchnia nakłucia 0,53 cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuc, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2mm (6,6 Fr) widoczny w RTG o długości 80 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350 psi przy podawaniu kontrastu z dołączonym paszportem w języku polskim?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza oferowanych portów ze względu na zbyt małą powierzchnię membrany (mniejsza o 50% od wymaganej), utrudnia to bowiem prawidłowe założenie igły. Ponad to cewnik jest zbyt cienki (małe przepływy), co stanowi kolejne utrudnienie przy podawaniu długotrwałej chemioterapii.

2) pakiet nr 24 poz. 1.2

Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 10 mm i wadze 8 g, średnia podstawy 24mm, 4 otwory fiksacyjne, objętość własna 0,27 ml, średnica przegrody 10mm, powierzchnia nakłucia 0,8 cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuc, dołączony cewnik

silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2 mm (6,6 Fr) lub , o średnicy wewnętrznej 1,6 mm, a średnicy zewnętrznej 3,2 mm (9,6 Fr) widoczny w RTG o długości 60 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350 psi przy podawaniu kontrastu z dołączonym paszportem w języku polskim?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza oferowanych portów ze względu na zbyt małą powierzchnię membrany (mniejsza o 33% od wymaganej), utrudnia to bowiem prawidłowe założenie igły. Ponad to cewnik jest zbyt cienki (małe przepływy), co stanowi kolejne utrudnienie przy podawaniu długotrwałej chemioterapii.

3) Pakiet nr 24 poz. 2.1

Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 8 mm i wadze 3,5 g, średnia podstawy 19mm, 6 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,17 ml, średnica przegrody 8mm, powierzchnia nakłucia 0,53 cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszcycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2mm (6,6 Fr) widoczny w RTG o długości 80 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350 psi przy podawaniu kontrastu z dołączonym paszportem w języku polskim oraz dodatkowo zestaw do USG, w skład, którego wchodzi: tacka, 2 patyczki zakończone gąbką, 3 miseczki, papierowy ręcznik, elastyczna opaska, osłona na głowicę z kablem, 20ml saszetka żelu do USG?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza oferowanych portów ze względu na zbyt małą powierzchnię membrany (mniejsza o 50% od wymaganej), utrudnia to bowiem prawidłowe założenie igły. Ponad to cewnik jest zbyt cienki (małe przepływy), co stanowi kolejne utrudnienie przy podawaniu długotrwałej chemioterapii.

4) Pakiet nr 24 poz. 2.2

Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 10 mm i wadze 8 g, średnia podstawy 24mm, 4 otwory fiksacyjne, objętość własna 0,27 ml, średnica przegrody 10mm, powierzchnia nakłucia 0,8 cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszcycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2 mm (6,6 Fr) lub , o średnicy wewnętrznej 1,6 mm, a średnicy zewnętrznej 3,2 mm (9,6 Fr) widoczny w RTG o długości 60 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350 psi przy podawaniu kontrastu z dołączonym paszportem

w języku polskim oraz dodatkowo zestaw do USG, w skład, którego wchodzi: tacka, 2 patyczki zakończone gąbką, 3 miseczki, papierowy ręcznik, elastyczna opaska, osłona na głowicę z kablem, 20ml saszetka żelu do USG?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza oferowanych portów ze względu na zbyt małą powierzchnię membrany (mniejsza o 33% od wymaganej), utrudnia to bowiem prawidłowe założenie igły. Ponadto cewnik jest zbyt cienki (małe przepływy), co stanowi kolejne utrudnienie przy podawaniu długotrwałej chemioterapii.

5) Pakiet nr 24 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wprowadzania portów w składzie:

- 1 igłę wprowadzającą Ø 1.06x1.26mm x 70mm
- 1 przewodnik typu J Ø 0,97mm x 53 cm
- 1 dylator
- 1 Desilet z rozrywalną koszulką ochronną
- 1 strzykawka 10 ml

Osobno dołączona:

- igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm
- igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20 mm

zestaw do USG, w skład, którego wchodzi: tacka, 2 patyczki zakończone gąbką, 3 miseczki, papierowy ręcznik, elastyczna opaska, osłona na głowicę z kablem, 20ml saszetka żelu do USG?

Odp. Zamawiający dopuszcza każdy zestaw wprowadzający kompatybilny z zaoficerowanymi portami.

6) dot. zapisów SIWZ rozdz. VII pkt dokumenty na żądanie pkt 1

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 6 Pakietu nr 35 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tego produktu ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobu z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenie dot. pozycji 6 w Pakiecie nr 35, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

7) Czy Zamawiający w Pozycji 4 Pakietu nr 1 dopuści zaoficerowanie przewodnika o średnicy 0,035", z końcówką o długości 10 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

8) Pakiet 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoficerowanie fartuchów w kolorze turkusowym, wykonanych z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m², z prostymi rękawami? Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym, w opakowaniu 2 celulozowe ręczniki o gramaturze 60 g/m². Fartuch dostępny w rozmiarze S/M- 120 cm (+/- 5 cm) , L- 130 cm (+/- 5 cm). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

9) Pytanie dot. pakietu 29

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów z popychaczem o długości 40 cm bez znacznika rtg na końcu?

Odp. Zamawiający wymaga znacznika RTG, ponieważ jest to rozwiązanie bezpieczniejsze dla pacjenta przy jego dalszej diagnostyce w innej placówce medycznej.

10) Pytanie dot. pakietu 29

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów z przewodnicą stalową pokrytą PTFE o średnicy 0,028" i długości 125 cm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

11) Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 z pakietu nr 40 do odrębnego pakietu?

Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę i wydziela pozycję 2 z pakietu 40 tworząc **nowy pakiet 65**. – Urządzenie do pompowania balonów do poszerzania zwężeń. W związku z tym zmianie ulega pkt. VI.3 i IX SIWZ (jak wyżej).

12) Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2, pozycję nr 1.3 i dopuści do zaferowania igłę do biopsji pod kontrolą EUS (FNA), wykonaną ze stali kobaltowo chromowej, na całej długości (łącznie z zaostrzoną końcówką) pokrytą echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS, osłonki igły o różnych średnicach, zależnych od średnicy igły, zaokrąglone końcówki osłonki, miejsce połączenia z endoskopem wykonane z metalu, mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły, regulowana długość osłonki igły w granicach: +/- 4 cm, regulowana długość wysunięcia igły w granicach: 0 – 8 cm, dostępne średnice: 25, 22 i 19 Gauge,

Zestaw sterylne, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, ponieważ sprzęt 1-3, w pozycji 1, pakietu 2, stanowi integralną całość.

13) .Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 zestawu PEG w opakowaniu zbiorczym po 2 zestawy?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

14) .Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 40 pozycji 1 , narzędzie do usuwania obcietych polipów i ciał obcych, z funkcją rotacji, wykonane z drutu i siatki poliestrowej, rozpostartej na pętli o wymiarach 3 cm x 5,5 cm, średnica zewnętrzna osłonki 2,5 mm, długość robocza 230 cm, sterylne, jednorazowego użytku, rękojeść skalowana co 10 mm, w opakowaniach po 5 sztuk, na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności, okres ważności min 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

15) Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 40 pozycji 2 urządzenie do inflacji balonów do poszerzania zwężeń, jednorazowego użytku w postaci wysokociśnieniowej strzykawki z gwintowanym tłokiem, z manometrem z fluorescencyjną tarczą, pozwalające na pracę w granicach ciśnienia 0-26 ATM, posiadające funkcję szybkiej pre-inflacji i szybkiej deflacji. Pakowane pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności, okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

16) Pakiet 27

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny pięciowarstwowej typu SMMMS, wytrzymałość na rozerwanie w strefie krytycznej sucho/ mokro min.

140/130 kPa. Fartuchy w rozmiarze M- długość 120 cm +/- 2cm, L- długość 130 cm +/- 2cm, XL- długość

140 cm +/- 2cm, do wyboru przez Zamawiającego. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odp. Odp. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych fartuchów, ponieważ mają zbyt małą wytrzymałość na rozerwanie w strefie krytycznej sucho/mokro 140/130 kPa (SIWZ – 150/145 kPa).

17) Dotyczy pakietu nr 8

Prosimy o dopuszczenie: wkładów workowych typu Serres o pojemności 2000ml wykonanych z poliolefiny [dającej możliwość utylizacji w niskiej temperaturze bez wydzielania szkodliwych substancji (przyjazny naturalnemu środowisku), przy zachowaniu dużej odporności na rozdarcie, perforację], posiadających funkcje samozasysania, uszczelniany automatycznie, po uruchomieniu

ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy (przeciwprzelewowy), zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu. Posiadający zintegrowaną pokrywę, wyposażoną w port do połączeń szeregowych (umożliwia on również bezpieczne żelowanie wkładu czystego jak i odessaną wydzieliną) oraz tylko jeden króciec – do pacjenta (co całkowicie eliminuje możliwość niewłaściwego połączenia, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania). Wkłady są kompatybilne z pojemnikami o tej samej pojemności. Wkłady wyposażone w szeroki uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Każdy wkład wyposażony jest w zatyczkę do portu pacjenta. Data produkcji umieszczona jest na każdym wkładzie (ważność 5 lat od daty produkcji). Kanistry wielorazowe do wkładów wykonane są przezroczystego, nietłukącego się tworzywa, wyskalowane co 100ml do pełnej pojemności oferowanego wkładu, kompatybilne z oferowanymi wkładami, wytrzymałe na uszkodzenia, zaopatrzone w uchwyt do mocowania: do mocowników ściennych, szynowych lub wózków jezdnych. Kanistry posiadają przyłącze próżnia/ssanie. Takie rozwiązanie wyklucza możliwość pomyłki w trakcie podłączania systemu, gwarantuje sprawniejszą pracę, skraca czas wymiany wkładu jednorazowego oraz wyklucza konieczność odłączania próżni w trakcie wymiany wkładu. Wszystkie kanistry są kanistrami wielokrotnego użytku z możliwością autoklawowania w temp. 121 stopni C. W przypadku wygranej zamawiający zobowiązują się wyposażyć oddziały w niezbędny osprzęt w postaci kanistrów i uchwytów

Odp. Tak. Zamawiający dopuszczają. W przypadku wygranej z wyżej opisanym przedmiotem zamówienia wykonawca wyposaży nieodpłatnie na czas trwania umowy w 40 sztuk pojemników do wkładów jednorazowych do odsysania o pojemności 2000ml.

18) dotyczy Pakiet nr 24

Czy Zamawiający zrezygnuje z dopuszczenia portów zawierających Bisfenol A?

UZASADNIENIE: porty z osłoną wykonaną z polisulfonu, polioksymetylenu lub żywic epoksydowych zawierają Bisfenol A (BPA). BPA jest związkiem organicznym stosowanym do produkcji poliwęglanów oraz żywic epoksydowych o bardzo szerokim spektrum zastosowań., który przedostaje się do organizmu przez układ pokarmowy i oddechowy. Ostatnio przeprowadzone badania dowiodły, że Bisfenol A może być transportowany i metabolizowany również przez skórę. Na podstawie badań można sporządzić pobieżną listę dolegliwości bezpośrednio związanych z obecnością BPA w organizmie: otyłość, zaburzenia działania systemu dopaminergicznego, zaburzenia funkcjonowania hormonów tarczycy, zwiększone ryzyko zachorowania na raka, zwiększone ryzyko zachorowania na raka piersi, przyspieszenie wzrostu i przerzutów nerwiaka płodowego, zwiększone ryzyko zachorowania na raka prostaty, tłumienie metylacji DNA.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Odp. Zamawiający dopuszczają osłony portów wykonane z polisulfonu, polioksymetylenu i żywic epoksydowych, ponieważ są one dopuszczone do użytku przy produkcji portów.

19)Pakiet 27

1. Poz. nr 1

Pyt:

Prosimy o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych wykonanych z pięć warstwowej PP-włókniny (SMMMS), kolor niebieski, o gramaturze 40 g/m², mankiety wykonane z 100% poliester, u góry zapinany na taśmę Combitape umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach; Prosimy również o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze M o długości 115 cm oraz fartuchów w rozmiarze L o długości 125 cm

bądź

Fartuchów w rozmiarze: L w zamian M o długości 125 cm oraz XL w zamian L o długości 140 cm:

Odp. Zamawiający dopuszczają fartuchy w rozmiarze L (125cm) zamiast M oraz XL (140cm) zamiast L.

20) Pyt. 1 – Dot. Załącznika nr 5 - opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 34

Prosimy o utworzenie dodatkowego pakietu na zestawy jednorazowego użytku do wstrzykiwacza MEDRAD Stellant w ilości koniecznej do zabezpieczenia ciągłości pracy w jednostce medycznej. Według naszej najlepszej wiedzy przy małej ilości zaplanowanych badań z kontrastem w ciągu dnia lub pilnym jednym badaniu na cito nieopłacalne - z ekonomicznego punktu widzenia - jest stosowanie wkładów dwunastogodzinnych.

Odp. Zamawiający nie zgadza się na powyższą propozycję i nie utworzy dodatkowego pakietu na zestawy do pojedynczych wstrzyknięć. Zamawiający oszacował zużycie zestawów 12-godzinnych do wielorazowych wstrzyknięć mając na uwadze specyfikę pracy w pracowniach tomografii komputerowej, (czas pracy pracowni – 12h) i dużą ilość zaplanowanych badań w ciągu dnia, co sprawia że najbardziej opłacalne i zarazem najwygodniejsze dla użytkownika jest stosowanie zestawów 12-godzinnych.

W związku z powyższym prosimy o oszacowanie koniecznych ilości sprzętu j.u. oraz utworzenie Pakietu nr 34a zachowując pozostałe wymogi SIWZ o następującym składzie:

Zestaw kompatybilny z MEDRAD Stellant CT Dual składający się z:

A:

- wkład o poj. 200 ml
- ostrze spike
- złącze szybkiego napełniania
- złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym o wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI

B:

- wkład o poj. 200 ml
- ostrze spike
- złącze szybkiego napełniania

Opakowania po 25 zestawów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na rozdzielenie pakietu, ponieważ stanowi on integralną całość.

21) Dot. opisu przedmiotu zamówienia:

Dot. Pakietu nr 27, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy chirurgiczne o następujących parametrach:

- rozmiar M długość 115 cm
- rozmiar L długość 125 cm
- rękaw prosty
- zawinięty w papier zabezpieczający przed przypadkowym zabrudzeniem
- ręczniczki wiskozowo-poliestrowe o gram. 30 g/m² w rozmiarze 20 x 40 cm
- nieprzemakalność 36,9 cm H₂O
- rozerwanie na sucho (wypychanie) min. 45 kPa
- rozerwanie na mokro (wypychanie) min. 43 kPa

Odp. Odp. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych fartuchów, ponieważ mają zbyt małą wytrzymałość na rozerwanie w strefie krytycznej sucho/mokro (SIWZ – 150/145 kPa).

22) Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny z rękawem o kroju prostym zapewniającym użytkownikowi o podwyższonym komforcie, specjalnie zaprojektowanym pod kątem pracy operatora?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

23) Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w owinięciu wykonanym z papieru krepowanego?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

24) Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o parametrach (min. nieprzemakalność, wytrzymałość na wypychanie) zgodnymi z wymaganiami obowiązującej normy PN EN 13795?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

25) Pakiet 39

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 120 cm, z zatyczką, w opakowaniu podwójnym: wewnątrz perforowany worek foliowy zewnątrz folia-papier?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

26) Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania i wstrzykiwania do pojemników wielodawkowych z filtrem o pojemności 1,2 µm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanych igieł, ponieważ wymogiem bezwzględnym SIWZ jest filtr aerozolowy 0,2µm (wychwyty aerologii leku toksycznego), ponieważ zmniejsza on ryzyko narażenia personelu na kontakt z substancjami toksycznymi.

27) Pakiet 55 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie worków bez informacji o czasie stosowania na opakowaniu jednostkowym. W przypadku użycia worka i podłączenia go do pacjenta opakowanie jednostkowe jest utylizowane i informacja na opakowaniu jednostkowym nie jest nigdzie przechowywana.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

28) Pakiet 55 Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie worków bez informacji o czasie stosowania na opakowaniu, ale z potwierdzeniem tego czasu oświadczeniem lub katalogiem zaferowanych worków?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

29) Pakiet 55 Pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie czy zaferowany worek ma umożliwiać Pobór moczu przez port w drenie, który powinien być obły bez ostrych krawędzi i rowków

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

30) Pakiet 55 Pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie czy zaferowany worek ma posiadać białą tylną ścianę, co pozwala na pełną wizualizację gromadzonego moczu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

31) Pakiet 55 Pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie czy w celu zapewnienia trwałości worka, wymaga się aby worek posiadał podwójny zgrzew?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

32) pakiet 1

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści:

Poz. 2

Balony do poszerzania zwężeń przełykowych-jelitowych o długości roboczej 180 i 230cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz.3

Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku, o długości roboczej 230 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz. 4

Prowadnica bardzo sztywny przewodnik o średnicy 0,035” i długości 260cm, z nitinolowym rdzeniem pokrytym warstwą teflonu. Końcówka prosta z dystalną, giętką, atraumatyczną końcówką długości

13cm, pozwalającą na bezpieczne wprowadzenie przewodnika Prowadnica przeznaczona do współpracy z samorozprężalnymi stentami do protezowania przełyku i drzewa oskrzelowego. Sterylna, pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedzi na pytanie

Ad. 2 Ze względu na specyfikę wykonywanych zabiegów, Zamawiający zatrzymuje wszystkie zap

Ad. 3 Zamawiający nie dopuszcza klipsów, ponieważ nie wykonują one rotacji ułożenia do aparatu.

Ad. 4 Tak, Zamawiający dopuszcza.

33) Pakiet nr 29;

Czy zamawiający dopuści zestaw do szynowania moczowodów o średnicy cewnika 4,8 CH, z popychaczem długości 45 cm, z przewodnicą o średnicy 0,028", zestaw który jest wstępnie złożony (wszystkie elementy zestawu gotowe do użycia) – przewodnica nie jest umieszczona w plastikowym dyspenserze, zestaw który posiada sterowalny popychacz dzięki czemu wystarczające jet użycie jednego zacisku?

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza.

34) Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 24 1. Port żylny dla dorosłych 1.1. Port niskoprofilowy porty zgodne z poniższą specyfikacją:

– komora tytanowa z obudową z polisulfonu w kształcie delta; niskoprofilowy: ciężar 4,7g, objętość wewnętrzna 0,25ml, wysokość 10,6mm, podstawa 30x22mm

– cewnik silikonowy 8,5F (śr. zewnętrzna 2,8mm wewnętrzna 1,1) cieniujący w RTG o dł. 80cm z oznaczeniem długości co 1 cm oraz opisem co 5cm

– zestaw wprowadzający zawiera: igła Seldingera 18G (70 mm), przewodnik z osłonką rozrywaną drut wprowadzający J (500 mm długości), tunelizator tępo zakończony, 2x igła Surecan® prosta 22G (typu Huber), podnośnik żylny, 10 ml strzykawka, igła Surecan ze skrzydełkami 20Gx20mm (typu Huber)

– membrana silikonowa, samouszczelniająca, do 3000 nakłuć

Przeznaczony do podawania leków, żywienia dożylnego oraz pobierania próbek krwi. Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową. Paszport i instrukcja w języku polskim.

Możliwość podania kontrastu pod wysokim ciśnieniem do 325psi.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

35) Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 24 1. Port żylny dla dorosłych 1.2. Port standardowy porty zgodne z poniższą specyfikacją:

– komora tytanowa z obudową z polisulfonu w kształcie delta; standardowy: ciężar 9g, objętość wewnętrzna 0,5ml, wysokość 13,2mm, podstawa 35x27mm

– cewnik silikonowy 8,5F (śr. zewnętrzna 2,8mm wewnętrzna 1,1) cieniujący w RTG o dł. 80cm z oznaczeniem długości co 1 cm oraz opisem co 5cm

– zestaw wprowadzający zawiera: igła Seldingera 18G (70 mm), przewodnik z osłonką rozrywaną drut wprowadzający J (500 mm długości), tunelizator tępo zakończony, 2x igła Surecan® prosta 22G (typu Huber), podnośnik żylny, 10 ml strzykawka, igła Surecan ze skrzydełkami 20Gx20mm (typu Huber)

– membrana silikonowa, samouszczelniająca, do 3000 nakłuć

Przeznaczony do podawania leków, żywienia dożylnego oraz pobierania próbek krwi. Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową. Paszport i instrukcja w języku polskim.

Możliwość podania kontrastu pod wysokim ciśnieniem do 325psi.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

36) Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 24 2. Port żylny dla dorosłych zestaw do założenia pod kontrolą USG 2.1. Port niskoprofilowy porty zgodne z poniższą specyfikacją:

– port niskoprofilowy wraz z akcesoriami: komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu obudowa wykonana z polisulfonu z silikonowymi zakończeniami w miejsce otworów do

przyszycia, wysokość portu 10,6mm, waga portu 4,6g, membrana silikonowa o średnicy 9,5 mm, komora o objętości 0,25 ml, cewnik silikonowy 8,5F o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,1mm średnica zewnętrzna 2,8mm, długość 800mm, długość cewnika oznaczona co 1 cm i opisana co 5cm

- możliwość wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi
- membrana silikonowa, samouszczelniająca, do 3000 nakłuć
- zestaw akcesoriów wprowadzających: strzykawka 10ml, echogeniczna igła Seldingera 18G, dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu, drut prowadnik J w podajniku 0.035"x50 cm, dwa łączniki z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczyń z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach, standardowa igła do portu ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm (możliwość podania kontrastu pod ciśnieniem do 325psi), sterylny rękaw do USG (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

37) Czy Zamawiający dopuszcza w *pakiecie 24 2.Port żylny dla dorosłych zestaw do założenia pod kontrolą USG 2.2.Port standardowy* porty zgodne z poniższą specyfikacją:

- port standardowy wraz z akcesoriami: komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu obudowa wykonana z polisulfonu z silikonowymi zakończeniami w miejsce otworów do przyszycia, wysokość portu 13,2mm, waga portu 8,6g, membrana silikonowa o średnicy 12 mm, komora o objętości 0,5 ml, cewnik silikonowy 8,5F o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,1mm średnica zewnętrzna 2,8mm, długość 800mm, długość cewnika oznaczona co 1 cm i opisana co 5cm
- możliwość wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi
- membrana silikonowa, samouszczelniająca, do 3000 nakłuć
- zestaw akcesoriów wprowadzających: strzykawka 10ml, echogeniczna igła Seldingera 18G, dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu, drut prowadnik J w podajniku 0.035"x50 cm, dwa łączniki z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczyń z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach, standardowa igła do portu ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm (możliwość podania kontrastu pod ciśnieniem do 325psi), sterylny rękaw do USG (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

38) Czy Zamawiający w *pakiecie 25* wymaga igieł z zabezpieczeniem przeciwwakluciovym z wizualnym potwierdzeniem aktywacji mechanizmu zabezpieczającego przed zakłuciem oraz przezroczystą podstawą (umożliwiająca obserwację miejsca wkłucia) ze zintegrowaną, nieabsorbującą płynów podkładką (grubość 1,5mm) od strony pacjenta umożliwiającą obserwację miejsca wkłucia?

Odp. Zamawiający, dopuszcza ale nie wymaga.

39) Pytanie dot. pakietu 29

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów z popychaczem o długości 40 cm bez znacznika rtg na końcu?

Odp. Zamawiający wymaga znacznika RTG, ponieważ jest to rozwiązanie bezpieczniejsze dla pacjenta przy jego dalszej diagnostyce w innej placówce medycznej.

40) Pytanie dot. pakietu 29

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów z prowadnicą stalową pokrytą PTFE o średnicy 0,028" i długości 125 cm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

41) Dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania, system równoważny, angielskiej marki Vacsax, pod warunkiem doposażenia, na czas umowy, w kompatybilne kanistry i mocowniki? Oferowany system jest najnowocześniejszy na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi)? System Vacsax charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają pokrywę o średnicy 13,5. W pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, oraz otwór do wsypywania proszku żelującego. Wkłady do łączenia w tandem dostępne opcjonalnie. System Vacsax posiada uniwersalny, niezdemowalny łącznik do pacjenta, kompatybilny z drenami o różnej średnicy. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Pakowane po 30 szt. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odp. Tak, dopuści, pod warunkiem nieodpłatnego wyposażenia przez Wykonawcę na czas trwania umowy w pojemniki do wkładów 2l. w ilości 40 szt. oraz łączniki do drenów do każdego kompletu po 2 szt.

42) Pakietu 25

1. Igły do portów

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 1 1.1. Igła zakrzywiona bez drenu, igły o następujących parametrach:

Igła 20G/20 mm bez drenu – 6.700 szt.

Igła 22G/25 mm bez drenu - 200 szt. (zamiast 20G/25mm)

Igła 20G/20 mm bez drenu - 50 szt. (zamiast 22G/20mm)

Igła 22G/25mm bez drenu - 50 szt.

Zakrzywione pod kątem 90 o do portów naczyniowych o specjalnie profilowanym zakończeniu, służące do średnio terminowych wlewów. Igły sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Nie Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ potrzebuje wszystkich rozmiarów igieł określonych w ww pakiecie.

43) Pakiet nr 39

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy - jednorazową sondę, do długotrwałego stosowania, wykonany z przezroczystego silikonu z atraumatycznym zakończeniem, odporny na załamania. Sterylny, pakowany pojedynczo, w rozmiarach CH14,16, 18, 21 o długości 125 cm?

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza.

Na pozostałe pytania odpowiedzi zostaną udzielone niezwłocznie w terminie 1 tygodnia.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania oraz dokonanymi modyfikacjami przesuwają się termin składania i otwarcia ofert na dzień 07.07.2017r – składanie ofert do godz. 9.00 i otwarcie ofert o godz. 10.00.

Z poważaniem

Z –ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej - Sarna