

Poznań, dnia 2008-02-01

EZ/.....653...../2008

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników postępowania o zamówienie publiczne.

dotyczy: przetargu nieograniczonego 19/2008 sprzęt medyczny niesterylny.

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi i dokonujemy zmian terminów.

Pakiet 3

1. Czy Zamawiający dopuści wkłady workowe niekompatybilne z systemem Receptal?
2. Czy Zamawiający dopuści wkłady workowe nie posiadające integralnego drenu w pokrywie?
3. Czy Zamawiający dopuści pojemniki posiadające podziałkę wyskalowaną co 100ml?
4. Czy Zamawiający dopuści pojemnik bez przyłączy typu próżnia/ssanie?
5. Czy Zamawiający dopuści łącznik zwężany kompatybilny z powyższymi pojemnikami, w miejsce złącza T?
6. Czy w pozycji 2 (dren do odsysania) Zamawiający ma na myśli dren do pacjenta, oraz jakie ilości tego asortymentu są przewidziane w tym pakiecie?
7. Zwracamy się z prośbą o określenie parametrów węża do ssaka.
8. Zwracamy się z prośbą o określenie wielkości zapotrzebowania na pojemniki wielorazowe, na zewnętrzne zastawki oraz na złącza do kanistra.
9. Czy Zamawiający wymaga aby wkład workowy posiadał filtr hydrofobowy i filtr antybakteryjny?
10. Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie była umieszczona data ważności co jest uwarunkowane datą przydatności i skuteczności filtrów antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładach?
11. Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (króciec pacjenta i króciec próżni) o różnych średnicach, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenu?

12. Czy Zamawiający wymaga aby wkład zasysał się i uszczelniał automatycznie po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister?

Odpowiedź:

1. Zamawiający nie dopuszcza i informuje, iż oferowany produkt musi być kompatybilny z systemem Receptal, w który wyposażony jest szpital.
2. Zamawiający nie dopuszcza i informuje, iż oferowany produkt musi posiadać integralny dren w pokrywie worka do połączenia z kanistrem w systemie Receptal, w który wyposażony jest szpital.
3. Zamawiający nie dopuszcza i informuje, iż oferowany produkt musi być z podziałką do pomiaru zawartości co 25 ml (podziałka co 100 ml nie wystarcza.).
4. Zamawiający nie dopuszcza połączenia typu próżnia ssanie są bezwzględnie wymagane - oferowany produkt musi być kompatybilny z systemem Receptal, w który wyposażony jest szpital.
5. Zamawiający nie dopuszcza – wymagane jest złącze T do kanistra - oferowany produkt musi być kompatybilny z systemem Receptal, w który wyposażony jest szpital.
6. Tak, chodzi o dren do pacjenta. Zapotrzebowanie zostało podane w siwz.
7. Pisząc „waż do ssaka” Zamawiający ma na myśli dren połączeniowy pomiędzy ssakiem a pacjentem, a jego parametry i zapotrzebowanie zostały podane w siwz.
8. Zamawiający szacuje zapotrzebowanie w ilościach: zewnętrzne zastawki 100 szt, złącze do kanistra 100 szt, pojemniki wielorazowe (stanowiące doposażenie już funkcjonujących w szpitalu) w ilości 15 szt.
9. Nie wymaga.
10. Nie wymaga.
11. Nie wymaga.
12. Nie wymaga.

PYTANIE:

pakiet nr III poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie trwałego pojemnika(kanistra) wielorazowego użytku o pojemności 2000 ml z podziałką do pomiaru zawartości co 50 ml.

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapisy specyfikacji bez zmian.

Z poważaniem,
inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych