

Poznań, dnia 25-04-2008
EZ/.....2469...../2008

**Wg rozdzielnika:
do wszystkich uczestników postępowania o zamówienie publiczne**

dotyczy: przetargu nieograniczonego 47/2008 sprzęt medyczny jednorazowego użytku - sterylny.

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż w plynęło zapytanie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi:

TREŚĆ PYTANIA:

Dot. pakietu VII

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu 7 poz. 2 zawierającej przyrzady do przetoczeń krwi w jeden osobny pakiet i umożliwienie składania ofert wyłącznie na ten asortyment lub umożliwienie złożenia oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Tak wyrażamy zgodę na podział pakietu VII. Poniżej podajemy aktualny układ. W formularzu ofertowym należy dopisać kolejny pakiet VIII. Możliwe jest to w programie WORD. Specyfikacja wraz z formularzami dostępna w WORD-zie na wniosek wysłany na email to: zaopatrzenie@wco.pl

Pakiet VII

1. Zestaw do przetoczeń czarny

10000 szt.

Ostry, uniwersalny kolec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych butelek, oraz całkowite opróżnienie butelki. Filtr p/bakteryjny z odpowietrznikiem. Precyzyjny zacisk rolkowy. Odporność na ciśnienie z pompy 4,5 bar. Dren czarny długości 230 cm. Komora kroplowa duża, przezroczysta.

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowanie pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

Pakiet VIII

1. Zestaw do przetoczeń krwi.

10000 szt.

Komora kroplowa z ostrym kolcem i nisko umieszczonym ujściem umożliwiającym całkowite opróżnienie butelki (worka).Z odpowietrznikiem. Posiadające filtr uniemożliwiający powstawanie pęcherzyków powietrza. Dolna część komory elastyczna w celu łatwego ustalenia poziomu płynu. Precyzyjny zacisk rolkowy z dodatkowym miejscem na kolec komory

kropłowej .Długość drenu 150 cm. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowanie pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim.

PYTANIE: Dotyczy pakietu II - pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga łączników podwójnie obrotowych i podwójnie uszczelnionych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga łączników podwójnie obrotowych i podwójnie uszczelnionych

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietu rurki z PCV, gdyż poliuretan ma zastosowanie jedynie przy zabiegach długotrwałych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu III - pozycja 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu umiejscowienia rozmiaru mankieta na baloniku kontrolnym, gdyż rozmiar mankieta jest wystandardyzowany dla każdego rozmiaru rurki i jest to zawsze mankiety wysokoobjętościowy i niskociśnieniowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rurki bez oznaczenia rozmiaru mankieta na baloniku kontrolnym, ale z oznaczonym rozmiarem rurki.

Pytanie do Pakietu nr 2 poz.1 i 2:

1. „ [Prosimy o dopuszczenie rurek dooskrzelowych z PCV](#) ”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza proponowane rurki.

Pytanie do Pakietu nr 3 poz.1:

2. „ [Prosimy o dopuszczenie rurek zbrojonych spełniających wymogi SIWZ, zaopatrzonych min. w oznaczenie rozmiaru rurki na łączniku 15mm, bez dodatkowego oznaczenia średnicy rurki i mankieta na baloniku kontrolnym](#) ”.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza się rurki bez oznaczenia rozmiaru mankieta na baloniku kontrolnym, ale z oznaczonym rozmiarem rurki.

3. „ [Celem pełnej kontroli intubacji czy Zamawiający wymaga oznaczenia głębokości intubacji nad mankiem w postaci 2 ringów na całym obwodzie rurki?](#) ”.

ODPOWIEDŹ: Nie wymaga się rurki z oznaczoną głębokością intubacji nad mankiem.

Pytanie do Pakietu nr 3 poz.2:

4. „ [Prosimy o dopuszczenie rurek Guedela o rozmiarze 4/90 mm](#)”.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza się rurki ustno-gardłowe o rozmiarze 4/90 mm, przy zachowaniu pozostałych wymogów.

Pytanie do Pakietu nr 4 poz.1:

5. „ [Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej wykonanej z wysokiej jakości miękkiego, przezroczystego, termoplastycznego PCV, giętkiej o anatomicznym kształcie, dobrze dopasowującej się do dróg oddechowych, z elastycznym, przezroczystym kołnierzem z oznaczeniem rozmiaru rurki, mankiem typu wysoka objętość-niskie ciśnienie, o cienkich](#) ,

delikatnych ścianach zapewniających szczelność dróg oddechowych i minimalizujących powstanie odleżyn, spełniającej wymagania użytkowe Zamawiającego, w zestawie taśma mocująca i prowadnicą.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ i wymaga rurek zgodnych z opisem.

Pytanie: dot. pakietu nr 3 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym wykonane ze 100% silikonu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone silikonowe przy zachowaniu pozostałych wymagań.

PYTANIE: pakiet nr 3 Pozycja 17 – czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez rurkę intubacyjną zbrojoną oznaczenia średnicy rurki i mankieta na baloniku kontrolnym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rurki bez oznaczenia rozmiaru mankieta na baloniku kontrolnym, ale z oznaczonym rozmiarem rurki.

pakiet nr 7 Pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zestawy czarne z drenem o dł. min. 200 cm.

pakiet nr 7 Pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy?

pakiet nr 7 Pozycja 2 – czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez przyrząd do krwi dodatkowego miejsca na kolec i dopuści przyrząd standardowy??

ODPOWIEDŹ – do dwóch powyższych pozycji.

Nie dopuszcza się przyrządów bursztynowych. Opisane w specyfikacji przyrządy służą do podawania leków światłoczułych i cytostatyków i muszą być zgodne z opisem.

Zamawiający nie dopuszcza przyrządów do przetoczeń krwi bez dodatkowego miejsca na kolec komory kroplowej przy zacisku rolowym. Miejsce to służy do bezpiecznego chowania kolca po użyciu przyrządu (brudnego) w celu wyeliminowania przypadkowego zakłucia wszystkich osób mających styczność z przyrządem. Podpisana i przyjęta do realizacji norma ISO nr PN-N 18001:2004 obliuguje zamawiającego do bezwzględnego przestrzegania maksymalnego bezpieczeństwa i higieny pracowników. Wspomniana w zapytaniu osłonka kolca nie gwarantuje bezpiecznej i szybkiej obsługi. Wiąże się to z potrzebą jej przechowywania i użycia drugiej ręki do jej założenia.

Ponadto w dotychczasowej praktyce zamawiający kupował wymagane przyrządy pochodzące od dwóch różnych producentów. Zatem zarzut o wskazanie jednego producenta wydaje się być bezpodstawny.

Z poważaniem,

Z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna

