

Koszalin, 20.07.2020 r.

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.82.2020 EK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 10

*„Czy Zamawiający wymaga, igły w trzech rozmiarach 7G, 10G, 12G z dodatkową możliwością regulacji wielkości komory w igle biopsyjnej tzw. komora pełna 19mm i połowa komory 9,5mm w celu zwiększenia możliwości doboru odpowiedniego rozmiaru igły do wielkości pobieranego wycinka?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 10

*„Czy Zamawiający wymaga, urządzenia w którym siła ssania regulowana jest w trzech poziomach? Wieloletnie doświadczenia współpracy z użytkownikami wskazują, że zmniejszenie siły ssania nie ma znaczenia, gdyż w przypadku regulacji wielkości komory a także odpowiedniej igły ograniczamy wielkość wycinka a moc ssania powinna być możliwie najwyższa aby skutecznie pobrać wycinek dobrej jakości i ograniczyć odczucia pacjenta.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 10

*„Czy Zamawiający wymaga, nóż pracujący w jednej prędkości, która jest optymalna do pobierania wycinków? Prędkość pracy noża nie wpływa na jakość pobieranych wycinków. Na jakość pobieranych wycinków ma wpływ tryb pracy noża. W naszym urządzeniu zastosowano innowacyjną technologię noża tnącego – ścinającego. Powierzchnia ścinająca noża zachowuje najwyższą jakość ostrza krawędzi ze względu na rodzaj pracy w igle, dzięki czemu jakość pobierania wycinków pozostaje taka sama, bez względu na ilość pobranego materiału w cyklu procedury usuwania zmiany.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 10

*„Czy Zamawiający wymaga, sterowanie ruchem noża biopsyjnego za pomocą: przycisków nożnych i bezpośrednio na uchwycie biopsyjnym USG w tym samym czasie bez konieczności ponownej kalibracji rękojeści? Dzięki czemu operator ma lepszy dostęp do trudnych zlokalizowanych zmian, mając możliwość przejścia sterowania noża podczas wykonywanej procedury.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 10

*„Czy Zamawiający wymaga, regulowanego oświetlenia w rękojeści? Regulowane oświetlenie wpływa na jakość pracy operatora zapewniając lepszą widoczność pola pobieranego materiału.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, zintegrowany z igłą wymienny koszyk na pobierany materiał mieszczący min. 25 wycinków z możliwością kontroli wizualnej? Koszyk nie ma podziału na komory co skraca czasu zabiegu biopsji. Do igły dołączony jest dodatkowy koszyk zwiększający możliwość pobierania materiału do 50 wycinków co zwiększa możliwość usuwania większych zmian. Pozwoli to Zamawiającemu na optymalizację kosztów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, systemu rotacyjno- automatycznego końcówką trokową, która pozwala operatorowi wniknąć w gęstą tkankę w łatwiejszy sposób, ponieważ przecina tkankę, zamiast wykonywać liniową. Ta charakterystyka cięcia pozwala operatorowi uzyskać lepszą kontrolę podczas penetracji igły.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający, wymaga aby urządzenie i oprzyrządowanie muszą być nowe i nieużywane, rok produkcji nie straszy niż 2019?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, automatyczny obrót igły w zakresie 360 stopni przy nieruchomej rękocyści? Operator w każdym momencie wykonywania zabiegu decyduje o miejscu pobrania preparatu i nie musi zmieniać miejsca ułożenia ręki. Takie rozwiązanie daje szeroki zakres możliwości przy pobieraniu wycinków.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, znacznik z wydłużoną ponad 6 miesięcy wizualizację w zobrazowaniu USG i trwale widoczne są w zobrazowaniu RTG i MRI?

Ta szczególna cecha może być wykorzystywana dla pacjentek dedykowanych do chemioterapii neoadjuwantowej gdzie znalezienie miejsca zmienionego jest szczególnie ważne przy podjęciu decyzji co do dalszego leczenia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, jednej rękocyści oraz systemu, który umożliwi wykonywanie procedur biopsji mamentomicznej pod kontrolą USG i pod kontrolą mammografu-biopsji sterotaktycznej? Pozwoli to Zamawiającemu na optymalizację kosztów. Oferowany przez nasz system umożliwi operatorowi, poszerzenie diagnostyki u pacjenta oraz jeden system wraz z igłami zajmuje mniejszą przestrzeń magazynową.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga, aby opakowania igieł jednorazowych były oznaczone etykietami przylepnymi z indywidualnymi numerami katalogowymi, seryjnymi oraz z rozmiarem igły?

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, każda apteka/szpital posiadająca podpisaną umowę o refundację na leki, sprzęt jednorazowy z NFZ zobligowana jest do zamieszczenia wszystkich w/w informacji. Nasze etykiety są zgodne z wytycznymi Rozporządzenia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający wymaga minimalizację kosztów utylizacji sprzętu jednorazowego przy biopsji mamentomicznej?

Sprzęt w- WARIANT I, który Zamawiający umieścił w SWIZ, zajmuje 60% więcej miejsca niż i oferowany przez nas system. Przy wariacie I-Każda igła jest pakowana w dodatkowy karton, który przede wszystkim zajmuje

ogromną przestrzeń magazynową. Igły biopsyjne są zintegrowane wraz z drenami ssącymi, które wymagają wielkiego pojemnika do utylizacji ostrych przedmiotów, co wpływa na zwiększenie kosztów utylizacji a także zakup większych pojemników.

Nasz system nie wymaga większych pomieszczeń magazynowych ani wielkich pojemników do utylizacji. Pozwoli to Zamawiającemu na optymalizację kosztów."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR  
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

lek. med. Andrzej Kondaszewski

75-581 Koszalin  
ul. Chałubińskiego 7

centrala: 94 34 88 400

BDO 000008455

www.swk.med.pl  
e-mail: szpital@swk.med.pl

NIP 6691044410  
REGON 330006292-00036

KRS 0000006505  
Sąd Rejonowy w Koszalinie  
IX Wydział Gospodarczy KRS