

Koszalin, 28.06.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Tryb podstawowy nr TP.382.057.2021 EK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku dla potrzeb Urologii

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 8

„Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 8 dla Igiel do biopsji, w celu zachowania pełnej kompatybilności wymagane jest zaoferowanie oryginalnych igieł producenta pistoletu Pro-Mag?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszulki o rozmiarze 10.7 FR, pozostałe parametry bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie koszulki o rozmiarze 10.7 FR, pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 7 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści prowadnik z obiema końcówkami giętkimi, o długości 150 cm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści prowadnicę drutową o długości 145 cm, pokrytą PTFE w miękkiej koszulce, giętki koniec na długości 3 cm, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 79x48x34mm z gąbką o gęstości 20kg/m³, pakowane w opakowania typu dyspenser po 40szt.?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 90x45x39mm z gąbką o gęstości 20kg/m³ i szczecinką o jednakowej długości, pakowane w opakowania typu dyspenser po 40szt.?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 13 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści jałowy ortopedyczny zestaw do odsysania pola składający się z końcówki ssącej (rozbudowanej), dodatkowego filtra oraz drenu łączącego o następujących właściwościach?”

Końcówka:

- wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbiórki odłamków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego itp.
- filtr jest łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania
- całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny i odłamków kostnych
- lekka i idealnie wyważona rączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytną zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana końcówka ssąca z pojedynczym załamaniem krzywizny
- rozmiar CH 25 – 5,70 mm/8,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- długość końcówki ssącej (kaniuli) 23 cm
- posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- wymiary filtra:
 - 16 mm/19 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
 - długość 12,3 cm
- uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

Dren:

- dren wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację
- wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- zakończenia drenu dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia
- długość drenu 250 cm
- rozmiar CH 30 – 6,40 mm/10,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiający wygodną manipulację drenem i końcówką ssącą

ODPOWIEDŹ

Nie.

75-581 Koszalin
ul. Chalubińskiego 7

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

centrala: 94 34 88 400

NIP 6691044410
REGON 330006292-00036

BDO 000008455

KRS 000006505
Sąd Rejonowy w Koszalinie
IX Wydział Gospodarczy KRS

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do cystoskopu z drenem zakończonym stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, w zamian za dren z wkręcaną końcówką?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Czy Zamawiający w części 1 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik Nelaton jednorazowego użytku, sterylny, wykonany z PCV, rozmiar od CH10 do CH24?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 10 : dotyczy części nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający w części 1 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik Tieman jednorazowego użytku, sterylny, wykonany z PCV, rozmiar od CH12 do CH24?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 1 poz. 3

„Czy Zamawiający w części 1 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik Couvelaire jednorazowego użytku, sterylny, wykonany z PCV, rozmiar od CH14 do CH24?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 3 poz. 2

„Czy Zamawiający w części 3 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik z otwartą końcówką, dł. 70cm, z możliwością wprowadzenia przewodnika 0,018” dla CH4, CH5, 0,032” dla CH6, oraz 0,045” dla CH7, CH8?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 3 poz. 3

„Czy Zamawiający w części 3 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik z otwartą końcówką Couvelaire, rozmiar: CH8 dł. 70 cm?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający w części 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego, amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Zestaw stentu moczowodowego z jednym końcem typu Pigtail a drugim prostym, drenaż do 12 miesięcy. Rozmiar: CH 6/90 cm, CH 7/90 cm, CH 8/90 cm?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jedynie rozmiary ch8?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika ch6 wykonanego z tworzywa pokrytego silikonem?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika ch6 wykonanego z poliuretanu?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu z końcówką wkręcaną z drenem o średnicy 6,4x9,0mm ?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 19

„W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z projektem umowy o udzielenie zamówienia publicznego sprzęt ma być dostarczony - loco-magazyn i na producencie bądź dystrybutorze spoczywa obowiązek transportu do siedziby Zamawiającego zgodnie z wszelkimi wymogami producenta.

PYTANIE NR 20

„Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 21

„Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z projektem umowy o udzielenie zamówienia publicznego sprzęt ma być dostarczony - loco-magazyn i na producencie bądź dystrybutorze spoczywa obowiązek transportu do siedziby Zamawiającego zgodnie z wszelkimi wymogami producenta.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych