



Warszawa, dnia 6 sierpnia 2018 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „**Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego w podziale na zadania**” – postępowanie nr **21/PN/2018/BK**

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian w treści SIWZ:

Pytanie 1 – dotyczy zapisów umowy

Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/ produkt zamienny
- zmiany stawki podatku VAT (cena netto pozostanie niezmienną, zmianie ulegnie jedynie cena brutto)
- sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 – dotyczy zapisów umowy par.6 ust. 1 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z 1% na 0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 - dotyczy zapisów umowy par.6 ust. 1 pkt 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie kary od niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis w SIWZ.

Pytanie 4 – dotyczy zadania nr 1, poz. 1 - 5

Prosimy o sprecyzowanie czy kompatybilność z lekami cytostatycznymi ma być potwierdzona oświadczeniem producenta dołączonym do oferty?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 – dotyczy zadania nr 1, poz. 1 - 5

Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać oryginalnie nadrukowane na cylindrze logo producenta i nazwę własną typu strzykawki, co pozwala na identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – dotyczy zadania nr 1, poz. 1 - 5

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają pochodzić od jednego producenta, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 – dotyczy zadania nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga również ostrza nr 11 w wersji 11P?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga również ostrza nr 11 w wersji 11P

Pytanie 8 – dotyczy zadania nr 6, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system hermetycznie zamknięty (tak jak obecnie stosowany) ma nie zawierać poliwęglanu, który wykazuje niekompatybilność z niektórymi lekami?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – dotyczy zadania nr 10, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z 3,5 m drenem, reszta zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza długości drenu 3,5 m.

Pytanie 10 – dotyczy zadania nr 10, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zaferowania drenów Ulmera, tak jak obecnie stosowane, o długości min.500-750mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 – dotyczy zadania nr 11, poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek, tak jak w obecnie stosowanym worku, ma być wyposażony w przezroczyste okienko do podglądu procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 – dotyczy zadania nr 11, poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie czy port do pobierania próbek ,tak jak w obecnie stosowanym worku, ma być wyposażony w przezroczyste okienko do podglądu procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 – dotyczy zadania nr 11, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ma na myśli zestaw zestaw zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej na 14 dni z bardzo precyzyjną skalą pomiarową: od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, w komorze pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml, tak jak w obecnie stosowanych produktach w Państwa placówce?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 – dotyczy zadania nr 11, poz. 7

Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek moczu ma być bezigłowy, co pozwala na wyeliminowanie ryzyka zakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15 – dotyczy zadania nr 11, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie zaferowani wieszaków do worków w opakowaniach zbiorczych po 50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym czyli dopuszczenie zaferowania 4 opakowań wieszaków po 50szt każde, co pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 – dotyczy zadania nr 11, poz. 7

Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek moczu ma być płaski, obły bez ostrych krawędzi i rowków , co ułatwia dezynfekcję portu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 – dotyczy zadania nr 11, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie zaofertowani cewników foley z balonem min.5ml dla rozmiaru 10ch oraz z balonem min.5--10ml (dla pozostałych rozmiarów), spełniającego pozostałe zapisy siwz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 – dotyczy zadania nr 11, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika typu Foley, dwudrożnego, silikonowanego obustronnie z balonem 30 ml, posiadający twardą zastawkę w porcie . Rozmiary 12-22CH.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 – dotyczy zadania nr 11, poz. 12

Prosimy o dopuszczenie zaofertowania cewnika foley , wykonanego z przezroczystego PCV, trójdrożnego, z 4 otworami pod balonem, z balonem 50ml, posiadającego twardą zastawkę w porcie do napełniania balonu zapewniającą lepszą szczelność i bezpieczeństwo połączeń, rozmiary od 18ch do 24ch.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 – dotyczy zadania nr 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,998 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 30 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 34 ml, opory przepływu 2,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min., objętość oddechowa Vt 120-750 ml, waga 17 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 – dotyczy zadania nr 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego 'Filtr elektrostatyczny o skuteczności p/batk. 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 % z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilż. ok 30 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 51 ml, Vt 150-1200 ml, waga 28 g, filtr ze złączem prostym, sterylny z portem kapno.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 – dotyczy zadania nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,999$ %, p/wirusowej $\geq 99,999$ %, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, oporach przepływu 3,6 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 26 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z zatyczką na uwięzi, z możliwością stosowania do 24 godzin.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 – dotyczy zadania nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 – dotyczy zadania nr 12, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki wolnej od DEHP z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0;

2/1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 – dotyczy zadania nr 12, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ma na myśli układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,9 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. W zestawie z wewnętrznym (zintegrowanym) przewodem do próbkowania gazu z łącznikami typu męskiego (część zewnętrzna linii 1,9m), wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 – dotyczy zadania nr 12, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki wolnej od DEHP z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 – dotyczy zadania nr 12, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurki tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce były wyposażone w kodowane kolorystycznie łączniki ISO 15 mm ułatwiające optymalny wybór rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 – dotyczy zadania nr 12, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów doształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia (z potwierdzeniem dołączonym do oferty zawierającym nr rejestracji oraz tematykę w/w szkoleń)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29 – dotyczy zadania nr 12, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej krótkiej do tętnicy promieniowej, która być wykorzystywana do pobierania próbek krwi tętnicznej oraz przy inwazyjnym pomiarze ciśnienia tętniczego krwi połączonej, z zabezpieczeniem, z zaworem odcinającym obrotowym ze wskaźnikiem on/off, ze skrzydełkami ułatwiającymi mocowanie cewnika, wykonana z

poliuretanu, kontrastująca w RTG, 20G x 45 mm, opakowanie bezpośrednie: 1 szt./op. medyczny jałowy, jednorazowy, wolny od lateksu, wolny od ftalanów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 – dotyczy zadania nr 12, poz. 8

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula tętnicza ma być wyposażona w system mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h) z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 – dotyczy zadania nr 12, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej wydłużonej pod brodę.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32 – dotyczy zadania nr 12, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania cewnika typu foley pooperacyjnego, trójdrożnego z 2 otworami pod balonem, balon 30-50ml, posiadający twardą zastawkę w porcie do napełniania balonu zapewniającą lepszą szczelność i bezpieczeństwo połączeń, rozmiary od 16ch do 24ch.

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania cewników typu foley pooperacyjnych trójdrożnych z min.3 otworami , balon 50ml, posiadający twardą zastawkę, rozmiary od 18ch do 24ch.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 – dotyczy zadania nr 12, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej do wentylacji pacjenta, z mankietem powietrznym, z kanałem gastrycznym umożliwiającym wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski bez potrzeby posiadania uchwyty pomocniczego pełniącego rolę wskaźnika położenia z uwagi na wskaźniki położenia zlokalizowane na rurce oddechowej maski krtaniowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 – dotyczy zadania nr 12, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski aerozolowej z nebulizatorem oraz drenem tlenowym 210 cm dla dorosłych. Nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,21 µm potwierdzona w badaniach producenta, czysty biologicznie, taki jak obecnie używany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 – dotyczy zadania nr 12, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski aerozolowej dla dzieci z nebulizatorem oraz drenem tlenowym 210 cm dla dorosłych. Nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,21 µm potwierdzona w badaniach producenta, czysty biologicznie, taki jak obecnie używany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 – dotyczy zadania nr 12, poz. 15 - 16

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, standardowym niebieskim łącznikiem dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 – dotyczy zadania nr 12, poz. 18 - 22

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy igły do wkłuć podpajęczynówkowych mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 – dotyczy zadania nr 12 poz. 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, metalowej, sterylnej, przewodnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, pokrytej przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP, w rozmiarach CH6 (2.0 mm), CH10 (3.3 mm), CH12 (4.0 mm), CH14 (4.7 mm).

- 12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm

- 14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.


DYREKTOR
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie
Dr A. med. Marek Tom Barkiewicz

Sporządził: Bogumiła Kalinowska

REFERENT ds. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie


Bogumiła Kalinowska