

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Sp. z o.o.

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00
Fax. +48 48 664 21 81

E – mail: sekretariat@pcmg.pl
www.pcmg.pl

PCMG/P-06/2019

Grójec, dnia 05.08.2019r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę drobnego jednorazowego sprzętu medycznego dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością – PCMG/P-06/2019.

W związku z wpływieniem pytań do ww. postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 Część nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Obowiązujące formularze w załączeniu.

Pytanie 2 Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szyny typu Kramer bez powleczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza szyny typu Kramer bez powleczenia. Obowiązująca specyfikacja techniczna w załączeniu.

Pytanie 3 Część nr 9, pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie, jakiego testu oczekuje Zamawiający: suchego, czy mokrego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje testu mokrego.

Pytanie 4 Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieprzezroczyste opaski dla noworodków w kolorze niebieskim lub różowym, z przezroczystym okienkiem na kartonik z danymi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nieprzezroczyste opaski dla dzieci i dorosłych w kolorze białym, z przezroczystym okienkiem na kartonik z danymi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część nr 12, pozycja 1a-c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Obowiązujące formularze w załączeniu.

Pytanie 7 Część nr 11 – Maski Dotyczy pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuszcza maski tlenowe o standardowym rozmiarze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maski o standardowym rozmiarze w pozycji 1,3,5. Dla pozycji 2,4,6 opisujących maski dziecięce zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 8 Część nr 11 – Maski Dotyczy pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6

Czy Zamawiający wymagając drenu z wtopionymi 4 podłużnymi paskami wzmocniającymi ma na myśli budowę gwiazdkową drenu?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 9 Część nr 11 – Maski Dotyczy pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuszcza maski czyste mikrobiologicznie ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 10 Część nr 11 – Maski Dotyczy pozycji 2, 3

Czy Zamawiający dopuszcza maski tlenowe z drenem o stałej długości 2,1 m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 11 Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy w rozmiarach XS, S, M, ML, L (do wyboru przez Zamawiającego) ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy w rozmiarze ML.

Pytanie 12 Dotyczy pakietu 2

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy, które posiadają w opakowaniu z klipsami co najmniej samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o producencie, numerze katalogowym, numerze serii i innych wymaganych informacji potrzebnych do identyfikacji produktu

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy, które posiadają w opakowaniu z klipsami co najmniej samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o producencie, numerze katalogowym, numerze serii i innych wymaganych informacji potrzebnych do identyfikacji produktu.

Pytanie 13 Dotyczy pakietu 2

Wnosimy o potwierdzenie iż w Pakiecie nr 2 dla poz. nr 1 (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4) *regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz. 1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb*) Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Pytanie 14 Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia producenta, że oferowane klipsy wykonane są w całości z materiału odpowiadającego stosownym normom dla implantów chirurgicznych, oraz nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli ? Oświadczenie takie pozwala na bezpieczne wykonywanie badań diagnostycznych w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 15 Dotyczy pakietu 2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje daty ważności 5 lat od daty produkcji.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ .

Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie ilości klipsów, tzn. czy Zamawiający oczekuje 3360 szt. klipsów czy 3360 szt magazynków po 6 szt. klipsów.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 3360 szt. klipsów .

Pytanie 17 Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Pytanie 18 Część 10, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z prze-liczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19 Część 10, poz. 1

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 20 Część 10, poz. 2

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm , pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 21 Część 11, poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm, z wtopionymi 6 –cioma podłużnymi paskami wzmacniającymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 22 Dotyczy pakietu 13:

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
REFUNDACJA	nie

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI

Sporządziła: Renata Kazusek

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797- 201- 92- 61, REGON: 142203546

KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski pakowane po 50 sztuk oraz z zakresem pomiaru do min.600mg/dl.

Pytanie 23 Część nr 4 poz. 1 -2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika pakowanego w opakowanie typu Tyvec?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również kraniki pakowane w opakowanie typu Tyvec.

Pytanie 24 Część 2

Czy Zamawiający ma na myśli klipsy naczyniowe tytanowe w rozmiarze średnio-dużym (ML)?

Odpowiedź:

Tak , Zamawiający ma na myśli klipsy naczyniowe tytanowe w rozmiarze średnio-dużym (ML).

Pytanie 25 Część nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w części nr 3 pozycja nr 3 kołnierza ortopedycznego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich **dzieci (3 pozycje)**. Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu 4:

Czy Zamawiający w pozycji 1 miał na myśli rampę wyposażoną w 3 kraniki zakończone nieprzezroczystymi zaworami bezigłowymi, oraz wyposażoną w imadło mocujące? Jest to nowocześniejsze technologicznie rozwiązanie, nie wymagające zastosowania koreczków, pracujące w systemie zamkniętym.

Odpowiedź:

Nie. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu 4:

Czy Zamawiający w pozycji 2 miał na myśli rampę wyposażoną w 5 kraników zakończonych nieprzezroczystymi zaworami bezigłowymi, oraz wyposażoną w imadło mocujące? Jest to nowocześniejsze technologicznie rozwiązanie, nie wymagające zastosowania koreczków, pracujące w systemie zamkniętym.

Odpowiedź:

Nie. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 28 Dotyczy Część nr 3 Kołnierze ortopedyczne

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie **pozycji nr 1** (*Kołnierz ortopedyczny typu Wiz-loc.*) **Część nr 3 – Kołnierze ortopedyczne** do osobnego pakietu lub możliwość składania oferty na poszczególne pozycje w pakiecie? Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców i wybranie najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę . Obowiązujące formularze w załączeniu.

Pytanie 29 Dotyczy Część nr 5 Przyrządy do anestezji i resuscytacji

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie **pozycji nr 2** (*Obwód jednorurowy do Pneumopac*) **Części nr 5 – Przyrządy do anestezji i resuscytacji** do osobnego pakietu lub możliwość składania oferty na poszczególne pozycje w pakiecie? Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców i wybranie najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę . Obowiązujące formularze w załączeniu.

Pytanie 30 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym **duży ekran z podświetlanymi cyframi oraz podświetlaną szczeliną na pasek** co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 31 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (tzw. mały paluszek) co gwarantuje łatwość wymiany baterii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 32 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym pamięć na poziomie 1000 pomiarów?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 33 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 34 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 35 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi w jednostkach mg/dl.

Pytanie 36 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 37 Dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu pasków testowych odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włóśniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa

Sporządziła: Renata Kazusek

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797- 201- 92- 61, REGON: 142203546

bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;

- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 35 do 60%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 2 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie pasków o ww. parametrach.

Pytanie 38 Część nr 11 – Maski

Dotyczy pozycji 2,4,6

Czy Zamawiający dopuszcza dren o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 39 Część nr 11 – Maski poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do wysokiej koncentracji tlenu z oddechem zwrotnym dla dorosłych w uniwersalnym rozmiarze, bez zaworów, otwarta, wydłużona pod brodę, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1 L, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 40 Część nr 11 – Maski poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do wysokiej koncentracji tlenu z oddechem zwrotnym, pediatryczna, bez zaworów, otwarta, z rezerwuarem tlenu, pojemność

worka 0,6 L, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta aTRAUMATYCZNY mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, pakowane pojedynczo, Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. .

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 Część nr 11 – Maski poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku w obwodzie oddechowym, 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 dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta; tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.), w zestawie łącznik T (ID 22mm/OD 22mm) wyposażony w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, przestrzeń martwa ok. 15 cm, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, sztywne złącze drenu dedykowane do podłączenia nebulizatora.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 42 Część nr 11 – Maski poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje 2 – krotnie szybszego tempa nebulizacji w stosunku do standardowych zestawów do terapii areozłowej? Pragniemy nadmienić, że 2 - krotnie szybsza podaż leków spowoduje skuteczniejszą terapię lekową u pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43 Część nr 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 44 Część nr 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 45 Część nr 13

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 46 Część nr 13

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 47 Część nr 13

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.


Odpowiedź:

Tak.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na powyższe pytania na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Jednocześnie Zamawiający przypomina o zmianie terminów:

- składania ofert : do dnia 08.08.2019r. do godz. 10:30
- otwarcia ofert: dnia 08.08.2019r. o godz. 10:30.

Prozes Zarządu
Powiatowego Centrum Medycznego
w Grójcu Sp. z o.o.

Joanna Czarnicka