

Warszawa, dnia 01.06.2017 r.

DZPiZ - 01/28/2017

WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na: „Dzierżawę aparatu do hemodializ w wersji podstawowej wraz z akcesoriami oraz dostawą sprzętu jednorazowego, odczynników i materiałów zużywalnych i środków do dezynfekcji potrzebnych do wykonania hemodializ na rzecz Szpitala Czerniakowskiego SP ZOZ” (nr sprawy 28/2017).

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione w trakcie postępowania:

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 15 cm (nr katalogowy: EF- 7613), 20cm (nr katalogowy: EF-7713) i 24cm (nr katalogowy: EF- 7813) widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonego przewodnika J-Flex Tip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza zaoferowany asortyment.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Pakietu zbiorczego i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian w tym zakresie.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2.10 do osobnego pakietu? W przypadku podtrzymania zapisów SIWZ proszę o uzasadnienie merytoryczne.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienie musi być zgodne i kompatybilne z aparatem. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian w tym zakresie.

4. Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwichnięciu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian w tym zakresie.



5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2.9 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian w tym zakresie.

Dotyczy Załącznik nr 3B do SIWZ Parametry techniczne graniczne

6. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane aparaty miały płynną regulację przepływu pompy krwi w zakresie od 15 – 600 ml / min ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 3B do SIWZ Parametry techniczne graniczne

7. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane aparaty miały objętościowy pomiar ultrafiltracji ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 3B do SIWZ Parametry techniczne graniczne

8. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane aparaty miały przepływ dializatu od 0-300 –500- 800 ml/ min ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 3B do SIWZ Parametry techniczne graniczne Lp6

9. Czy Zamawiający dopuści aparaty do hemodializ z archiwizacją ostatniej przeprowadzonej dezynfekcji z podaniem daty, godziny i rodzaju przeprowadzonej dezynfekcji i z jakim skutkiem została przeprowadzona?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4%, w stężeniu 30% oraz w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z wymogami SIWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4%, w stężeniu 30 % oraz w stężeniu 46,7% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wymogami SIWZ..

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Pakietu zbiorczego i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wymogami SIWZ..

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
KIEROWNIK

Przygotowała: Małgorzata Bauer-Dołęgowska

Z poważaniem
DIREKTOR
ds. Ekonomiczno-Administracyjnych
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

mgr Dominik Kościński