

dotyczy: *Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr CLO/ZP/26/2021*

Pytanie nr 1

Pakiet 3

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 3

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu o poj. 8,5 g, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 3

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel do cewnikowania powinien być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 5

Czy zamawiający oczekuje, aby koreczki posiadały osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich

adres: ul. Jana Pawła II 2, 41-100 Siemianowice Śląskie, GPS: 50.30504°N, 19.02953°E

REGON 272165010, NIP 643-10-05-873

centrala 32 229 20 00 / biuro dyrektora 32 735 76 00 / fax 32 735 76 03 / e-mail: clo@clo.com.pl

konto bankowe: ING Bank Śląski o/Siemianowice Śląskie 65 1050 1357 1000 0022 0881 0537

forma prawna: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

KRS nr 0000182167 prowadzony przez Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS
Rejestr Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą Nr 13790



Pytanie nr 5**Pakiet 5**

Czy zamawiający oczekuje dezynfekcji w czasie 30 sekund?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 6**Pakiet 16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego o następujących parametrach: kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiadający przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Posiadający badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 7**Pakiet 16**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8**Pakiet 16**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy podzielna membrana silikonowa ma być osadzona zewnętrznie na plastikowym przezroczystym konektorze?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9

Pakiet 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowy zawór ma posiadać protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet 17

Poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawkę napętnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 11

Pakiet 16 Poz. 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu przestrzeni martwej 0,10 ml i dopuści zawór bezigłowy typu Qsyte o poniższych parametrach: Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim, pakowany pojedynczo, rozmiar min 2- 2,06 cm, waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membranę split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowym. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet 17 Poz. 1

Czy zamawiający odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści alternatywny produkt o poniższych parametrach: Strzykawka o poj. 3 ml i 5ml (do wyboru przez zamawiającego) do przepłukiwania, sterylna wewnątrz, mikrobiologicznie czysta na zewnątrz, napętniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), strzykawka posiada średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości (bez przewężeń). Strzykawka wyposażona w długi korek zamykający, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki

uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń steryną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przeptukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III. Okres ważności 3 lata.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 17 Poz. 2

Czy zamawiający odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści alternatywny produkt o poniższych parametrach: Strzykawka o poj. 10 ml do przeptukiwania, steryna wewnątrz i mikrobiologicznie czysta zewnątrz, napełniona fabrycznie chlorkiem sod, (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości (bez przewężeń). Strzykawka wyposażona w długi korek zamykający, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń steryną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przeptukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III. Okres ważności 3 lata.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet 17 Poz. 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu, strzykawkę o poj.20ml posiada tylko jedna firma na rynku, wydzielenie tej pozycji pozwoli na złożenie ofert większej liczbie oferentów.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie jakiejkolwiek pozycji z Pakietu.

Pytanie nr 15

Pakiet 17 Poz. 3

- a) Czy zamawiający odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści alternatywny produkt o poniższych parametrach: Strzykawka o poj. 10 ml do przeptukiwania, steryna wewnątrz i mikrobiologicznie czysta zewnątrz, napełniona fabrycznie chlorkiem sod, (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości (bez przewężeń). Strzykawka wyposażona w długi korek zamykający, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń steryną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki

do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III. Okres ważności 3 lata.

- b) Zwracamy się do Zmawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawki z przeliczeniem żądanej pojemności łącznej pozycji zgodnie z SIWZ. Zgodnie z wiedzą techniczną oraz wytycznymi strzykawka o przekroju strzykawki 10 ml jest gwarantem skutecznego przeprowadzenia procedury sputkiwania. W sytuacji potrzeby nap. przepłukania portów lub cewników PICC producenci zalecają stosowanie minimalnej pojemności 10 ml lub większej, czyli nap. 2 X 10 ml.

Strzykawka 20 ml jest unikalnym produktem oferowanym przez ograniczoną liczbę wykonawców co też powoduje ograniczenie konkurencji w sytuacji pozostawienia tej pozycji jak pierwotnie.

Odpowiedź

Ad a): Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Ad b): Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet 18 Poz. 1

Czy zamawiający odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści alternatywną kaniulę o poniższych parametrach: kaniula bezpieczna, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu typu lancetowatego (dla rozmiarów 24G-20G), który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę, z mechanizmem zabezpieczającym przed zaktuciem oraz mechanizmem, który zapobiega przed wyptywem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Zakres rozmiarów od 24 do 18 G

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

