

SP ZOZ KRAKOWSKIE CENTRUM REHABILITACJI

30-224 Kraków, Al. Modrzewiowa 22



tel. centrala: (+48 12) 428 73 00

tel. sekretariat: (+48 12) 428 73 04

fax: (+48 12) 425-12-28

e-mail: office@kcr.pl

<http://www.kcr.pl>

NIP: 677-17-03-375

PKO BANK POLSKI S.A. 19 1020 2892 0000 5102 0188 7975

Nr sprawy A.I. 271-5/11

Kraków, 31 stycznia 2012 r.

Dotyczy: Postępowania na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla Krakowskiego Centrum Rehabilitacji

WYKONAWCY W POSTĘPOWANIU A.I. 271-5/12

Działając zgodnie z treścią art. 38 ust. 1 i 2 z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą, uprzejmie informuję, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania od Wykonawcy. Treść pytań w oryginalnym brzmieniu oraz odpowiedzi przedstawiamy poniżej.

Pytanie 1 (dotyczy pakietu 1 poz. 1 -4):

Czy Zamawiający w pozycji 1 – 4 dopuści strzykawkę z tłokiem w kolorze kontrastującym, czarna czytelna skala oraz nazwa producenta na korpusie strzykawkę a także rozszerzenie skali:

- 2 ml rozszerzona do 2,5 ml
- 5 ml rozszerzona do 6 ml
- 10 ml rozszerzona do 12 ml
- 20 ml rozszerzona do 25 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy (specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa).

Pytanie 2 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 5):

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę 50 (60) ml luer

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający ma na myśli strzykawkę 50 (60) ml luer

Pytanie 3 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 8):

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50 ml (60 ml) transparentną do pomp infuzyjnych ? Pojemność nominalna strzykawkę do pomp infuzyjnych to 50 ml, a skala widoczna na cylindrze strzykawkę jest rozszerzona do 60 ml. W myśl normy oznaczona pojemność 60 ml jest tzw. całkowitą pojemnością wyskalowaną, która może być równa lub większa od pojemności normalnej. Dla pełnej informacji często podaje się pojemność zapisując nominalną i w nawiasie pojemność wyskalowaną (o ile jest inna) np. 50 (60 ml)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy (specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa).

Pytanie 4 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 21, 22):

Czy Zamawiający wymaga, aby przedłużacze pozbawione były ftalanów (DEHP) ? Ftalany są substancjami groźnymi dla człowieka – zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze. Zatem wszystkie wyroby medyczne, w których stosowane jest PCV, stwarzają ryzyko skażenia organizmu pacjenta przez ftalany (DEHP). W związku z tym, zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia, należy zastępować ftalany innymi wypełniaczami, nietoksycznymi i wykazującymi podatność na degradację. Czy Zamawiający na potwierdzenie, że przyrządy nie zawierają ftalanów (DEHP) wymaga oświadczenia Producenta o

zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenia karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy (specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa).

Pytanie 5 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 21, 22):

Czy Zamawiający będzie wymagał w grupie 8 poz. 2,4 logo producenta na regulatorze przepływu umożliwi identyfikację przyrządu w trakcie oraz po jego użyciu, w sytuacji gdy często opakowanie jednostkowe jest już wyrzucone.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 6 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 23):

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie posiadające co najmniej 3 paki radiacyjne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 (dotyczy pakietu nr 1 poz. 24):

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 24 co umożliwi przystąpienie innym oferentom i złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8 (dotyczy pakietu nr 2 poz. 13):

Czy Zamawiający dopuści w poz. filtr antybakteryjny / antywirusowy do terapii oddechowej połączenie filtracji mechanicznej z elektrostatyczną o skuteczności filtracji dla bakterii / wirusów > 99,9999%

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy (specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa).

Pytanie 9 (dotyczy pakietu nr 2 poz. 15):

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 15 co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Działając zgodnie z treścią art. 38 ust. 4 ustawy Zamawiający dokonuje następujących zmian w SIWZ:

1. W załączniku nr 3 wzór umowy w § 6 ust. 1 jest:

Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, o których mowa w § 1 posiadają świadectwo dopuszczenia do obrotu, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania zgodne z obowiązującymi przepisami.

zostaje zmieniony na:

Wykonawca oświadcza, że wyroby medyczne, o których mowa w § 1 posiadają świadectwo dopuszczenia do obrotu, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania zgodne z obowiązującymi przepisami w szczególności deklarację zgodności CE dla wyrobów medycznych wraz z ważnym certyfikatem jednostki notyfikującej (dla dostarczonego towaru). Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego zobowiązany jest okazać dokumenty, o których mowa w zdaniu wcześniejszym.

2. W załączniku nr 1 do umowy specyfikacja asortymentowo ilościowo cenowa Część (Pakiet) 13 jest:
*Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dwudzielna, pokryta klejem przewodzącym, na podkładzie z pianki polietylenowej. Wyposażona w pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomiernie rozprowadzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji.
Rozmiar elektrody: 176 x 122mm, powierzchnia przewodząca 110cm² Elektroda wyposażona w wypustkę o szerokości 2.5cm umożliwiającą podłączenie do kabla kompatybilnego z urządzeniami EMED. Pakowanych po 50 szt.*

zostaje zmieniony na:

Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dwudzielna, pokryta klejem przewodzącym, na podkładzie z pianki polietylenowej. Wyposażona w pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomiernie rozprowadzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji.

Rozmiar elektrody: 176 x 122mm, powierzchnia przewodząca 110cm² Elektroda wyposażona w wypustkę o szerokości 2.5cm umożliwiającą podłączenie do kabla kompatybilnego z urządzeniami EMED. Pakowanych po 50 szt. Na każde 100 szt. elektrod Zamawiający wymaga dostarczenia 1 szt. kabla do w/w elektrod do aparatu EMED długości 3 m.

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 do umowy poprawiony Pakiet 13

Z poważaniem

Dyrektor

Krakowskiego Centrum Rehabilitacji

Mgr Teresa Zalewińska - Cieślik