

Bydgoszcz, dn.31.05.2021

Nr sprawy: 7 / 2021 / TP

Do Wykonawców:

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienie publicznego w trybie podstawowym na dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy.

W związku z pytaniami wystosowanymi przez Wykonawców udzielamy wyjaśnień na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych *(Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.).*

**PYTANIA DOTYCZĄCE FORMULARZA CENOWEGO**

***Pakiet nr 1.***

Pytanie 1

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w pozycji 5 rozmiarze 16 GA - 1,8/45mm, o przepływie

236 ml/min (a nie jak opisano 133ml/min).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule w rozmiarze 16 GA - 1,8/45mm, o przepływie

236 ml/min.

Pytanie 2

Pozycja 6, 7, 8

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule bezpieczne w pakiecie 1 pozycja 6,7 i 8 były wykonane w nowej technologii, tj. posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igly, umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, dedykowanych dla pacjentów gdzie zalożenie kaniuli jest szczególnie utrudnione , spelniających stawiane wymogi SIWZ . Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wplynie na podniesienie kosztów zakupu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby kaniule bezpieczne w pakiecie 1 pozycja 6,7 i 8 były wykonane w nowej technologii.

Pytanie 3

Pozycja 1-8

Czy Zamawiąjący oczekuje w pozycjach od 1 do 8, aby kaniula wykonana z biokampatybilnego poliuretanu (vialon) posiadała załączone do oferty opublikowane badania kliniczne ( minimum 3) na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby kaniula wykonana z biokampatybilnego poliuretanu (vialon) posiadała załączone do oferty opublikowane badania kliniczne (minimum 3) na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył.

Pytanie 4

Pozycja 6, 7, 8

Czy Zamawiający wymaga aby kaniule w pozycji 6,7,8 posiadały zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadraśnięciem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby kaniule posiadały zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary).

Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie koreczka innego producenta niż kaniule ale wymienionego przez niego w katalogu i rekomendowanego przez producenta kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koreczki innego producenta niż kaniule.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach od 1 do 5 Kaniule wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadraśnięciem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika.

Pozycja 1:o przepływie: 42 ml/min 0,9 x 25 mm

Pozycja 2: o przepływie: 67 ml/min 1,1 x 32 mm

Pozycja 3: o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 32 mm

Pozycja 4: o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 45 mm

Pozycja 5: o przepływie: 236 ml/min 1,8 x 45 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane kaniule z wyjątkiem Pozycji nr 4: o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 45 mm.

z up. Dyrektora

Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego

im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy

Z-ca Dyrektora ds. Administracyjno-Technicznych

mgr inż. Jarosław Cegielski