

L.dz. SSM.DZP.200.147.2021

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie podstawowym (wariant I) na dostawę systemu do odsysania.

W związku ze skierowanymi przez Wykonawcę w dniach: 19.11.2021 r., pytaniami do SWZ Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie

Załącznik nr 1. poz.1,2.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wyposażone w szeroki port do pobierania próbek lub wkładania saszetek żelujących, pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000 ml, 3000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź na pytanie

Po przetestowaniu przez Blok w poprzednim postępowaniu zgodnie z SWZ

Pytanie

Załącznik nr 1. poz.2.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź na pytanie

Minimalne warunki określono w SWZ

Pytanie

Załącznik nr.1,poz.3.

W oferowanym systemie ma zastosowanie łącznik prosty do króćca w pokrywie wkładu. Prosimy o dopuszczenie jako rozwiązanie równoważne.

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ

Pytanie

Załącznik nr.1,poz.4.

W oferowanym systemie oferujemy metalowy uchwyt mocujący kanister do ściany. Prosimy o dopuszczenie jako rozwiązanie równoważne.

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza

Pytanie

Załącznik nr 1,poz.1,2.

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów(zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odpowiedź na pytanie

Minimalne warunki określono w SWZ

Pozostałe warunki zgodne z SWZ.