



Zielona Góra, 2016-01-11

Dotyczy: postępowania 1/P/2017 na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

CZĘŚĆ I

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, automatyczne, sterylne nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,8 mm kodowane kolorystycznie przedstawione na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jednorazowe, automatyczne, sterylne nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,8 mm kodowane kolorystycznie zgodnie z powyższym zdjęciem.

CZĘŚĆ II

Pytanie 1 zadanie 3 poz. 1

Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje opatrunku poiniekcyjnego, dializacyjnego z superchłonnym wkładem wykonanym z celulozy typu PUSHBAN?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby oferowane plastry aktywne dla dawców po oddaniu krwi:

- posiadały całkowity wymiar minimum 90 mm x 35 mm o powierzchni chłonnej minimum 18 x 18 mm,
- posiadały wkład chłonny, który będzie zwiększał swoją objętość przy zetknięciu z krwią ludzką (zatrzymanie krwawienia),
- były jałowe, pokryte hypoalergicznym klejem,
- były cienkie i elastyczne – dopasowujące się do kształtu ciała, zapewniające swobodę ruchu,
- stanowiły barierę dla drobnoustrojów i bakterii minimalizując ryzyko infekcji w miejscu wkłucia.

Pytanie 2 Zadanie 3 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje opatrunku o wymiarach minimum 38 mm x 72 mm (powierzchnia chłonna min. 18 mm x 18mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.



CZĘŚĆ III

Pytanie 1 zadanie 3 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści plastry z powierzchnią chłonną w rozmiarze 1,5 x 1,6 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 2 zadanie 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 1,8 mm o kształcie jak na zdjęciu?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nakłuwacze 1,8 mm o kształcie zgodnym z powyższą instrukcją (zdjęciem).

Pytanie 3 zadanie 7 pozycja 2

Czy Zamawiający miał na myśli przylepiec w rozmiarze 1 m x 6 cm?

Odpowiedź:

W powyższym zadaniu dokonano omyłki pisarskiej. Wymagany rozmiar przylepca to 1 m x 6 cm.

Pytanie 4 zadanie 7 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przylepiec w rozmiarze 1,6 cm x 5,7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

CZĘŚĆ IV

Pytanie 1 dotyczy zadania 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 1 do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza dalszego podziału zadań.

CZĘŚĆ V dotyczy zadania 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści filtry, w których pojemnik odbiorczy dla przefiltrowanego składnika ma pojemność 1300 ml co odpowiada wielkości pojemnika używanego w zestawach do aferez płytowych? Pojemniki, które chcemy Państwu zaoferować są powszechnie używane w większości Regionalnych Centrach Krwiodawstwa.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza filtry, w których pojemnik odbiorczy dla przefiltrowanego składnika ma pojemność 1300 ml.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści filtr niewymagający odpowietrzania? Filtry oferowane przez naszą firmę są filtrami najnowszej generacji i ich konstrukcja (miękką obudową) sprawia, że nie wymagają one dodatkowego odpowietrzania? Ścianki filtra po zakończeniu filtracji zapadają się, a filtr zostaje maksymalnie opróżniony, odzyskując jak najwięcej krwinek płytkowych. Straty podczas filtracji są w granicach wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza filtr niewymagający odpowietrzania, przy czym Zamawiający wymaga, aby odpowietrzenie układu filtracji gwarantowało zachowanie układu zamkniętego.

W związku ze powyższym zmienia się treść SIWZ w dziale III pkt. 10.3 na następujący:

Zadanie nr 6 - filtry do laboratoryjnego usuwania zanieczyszczeń leukocytarnych koncentratu krwinek płytkowych KKP.

- a. Filtr przeznaczony do laboratoryjnej filtracji 3 – 6 jednostek koncentratu krwinek płytkowych lub równoważnej ilości KKP z aferezy.
- b. Czas filtracji 10 minut (± 5 min).
- c. Straty filtrowanego materiału do 15%.
- d. Skuteczności filtracji (liczba leukocytów mniejsza niż 1×10^6 / jednostkę) do poziomu uznawanego za zapobiegający immunizacji.
- e. Objętość filtra 12 ml (± 5 ml).
- f. Możliwość odpowietrzenia układu filtracji gwarantującego zachowanie układu zamkniętego.
- g. Pojemnik odbiorczy dla składnika przefiltrowanego o pojemności od 1 000 do 1 300 ml.
- h. Długość drenu pomiędzy filtrem a pojemnikiem odbiorczym nie mniejsza niż 25 cm.
- i. Zestaw filtracyjny wraz z pojemnikiem z KKP w czasie filtracji musi umożliwiać zawieszenia w pozycji pionowej, bez dodatkowych wymogów dla pojemnika odbiorczego.

Powyższa zmiana zostanie również ujęta w Istotnych postanowieniach umowy.

Zatwierdzam

DYREKTOR
Regionalnego Centrum
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
w Zielonej Górze

Monika Fabisz-Kotodzińska