

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2020-10-22 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie - **Przetarg nieograniczony na dostawę materiałów do Mammotomicznej Biopsji wraz z dzierżawą aparatu dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu Nr sprawy 29/29PN/2020.**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, sterowanie ruchem noża biopsyjnego za pomocą: przycisków nożnych i bezpośrednio na uchwycie biopsyjnym USG w tym samym czasie bez konieczności ponownej kalibracji rękojeści? Dzięki czemu operator ma lepszy dostęp do trudnych zlokalizowanych zmian, mając możliwość przejścia sterowania noża podczas wykonywanej procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, regulowanego oświetlenia w rękojeści? Regulowane oświetlenie wpływa na jakość pracy operatora zapewniając lepszą widoczność pola pobieranego materiału.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, jednej rękojeści oraz systemu, który umożliwia wykonywanie procedur biopsji mammotomicznej pod kontrolą USG i pod kontrolą mammografu-biopsji sterotaktycznej? Pozwoli to Zamawiającemu na optymalizację kosztów. Oferowany przez nasz system umożliwia operatorowi, poszerzenie diagnostyki u pacjenta oraz jeden system wraz z igłami zajmuje mniejszą przestrzeń magazynową

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowania igieł jednorazowych były oznaczone etykietami przylepnymi z indywidualnymi numerami katalogowymi, seryjnymi oraz z rozmiarem igły? Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, każda apteka/szpital posiadająca podpisaną umowę o refundację na leki, sprzęt jednorazowy z NFZ

zobligowana jest do zamieszczenia wszystkich w/w informacji. Nasze etykiety są zgodne z wytycznymi Rozporządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5 Czy Zamawiający wymaga aby rok produkcji urządzenia nie był straszy niż 2020?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

