



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamieńskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Wrocław, dnia 15.05.2015 r.

Szp/FZ- 17/279 /2015

INFORMACJA NR 6 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), jako kierownik Zamawiającego, przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem do postępowania na „Dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku ”

Pytanie nr 1 - dot. Pakietu nr 53 poz. 1 oraz 3

Czy Zamawiający, mając na uwadze fakt, iż poszczególni producenci wyrobów medycznych specjalizują się w określonego typu wyrobach medycznych, wyłączy z pakietu nr 53 poz. 1 oraz 3 i utworzy z nich osobny pod pakiet co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 2 - dot. Pakietu nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 53 poz. 2, dopuści złożenie oferty z portami dostępu żylnego, o kształcie delty, z 3 otworami do przyszywania, wykonanymi w pełni z tworzywa sztucznego, o wymiarach 24.0 x 20.5 x 10.3 mm (Dł. x szer. x Wys) i wadze 3,5g, objętość wypełnienia 0,3ml, z cewnikiem silikonowym o wymiarach 1,0x2,2 (6,6F) oraz zestawem akcesoriów o następującym składzie:

- 2 Łączniki typu klik - konektor
- 1 Igła do przepłukiwania
- prosta igła Hubera (22 G, 25mm)
- zakrzywiona igła Hubera z drenem (22 G, 25 mm)
- Igła do podnoszenia naczynia
- Strzykawka 10 ml
- Zestaw wprowadzający (koszulka rozrywalna z dilatorem, prowadnik 700 mm z końcówką J, igła punkcyjna)
- Karta identyfikacyjna dla pacjenta
- Dzienniczek pacjenta wraz z instrukcją obsługi w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 53 poz. 2 złożenie oferty z portami dostępu żylnego o wymienionych wyżej parametrach.

Pytanie nr 3 - dot. Pakietu nr 53 poz. 4

Czy Zamawiający w zakresie pakietu 53 poz. 4 dopuści złożenie oferty z bezpiecznymi igłami do portów naczyniowych, wyposażonymi w miękką płytkę mocującą w następujących rozmiarach: 19 G x 15 mm; 19 G x 19 mm; 19 G x 25 mm; 20 G x 12 mm; 20 G x 15 mm; 20 G x 19 mm; 20 G x 25 mm; 22 G x 12 mm; 22 G x 15 mm; 22 G x 19 mm; 22 G x 25 mm, pakowanymi po 25 szt. w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 53 poz. 2 złożenie oferty z bezpiecznymi igłami do portów naczyniowych o wymienionych wyżej parametrach.

Pytanie nr 4 - dot. pakietu nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 53 poz. 2, dopuści złożenie oferty z portami dostępu żylnego, o kształcie eliptycznym z 4 otworami do przyszywania, wykonanymi z tworzywa sztucznego z komora tytanową, o wymiarach 32.1 x 23.6 x 13.2 mm (Dł. x szer. x Wys) i wadze 6,6g, objętość wypełnienia 0,37 ml, z cewnikiem poliuretanowym o wymiarach 1,3x2,2 (6,6F) z możliwością podarzyć kontrastu pod ciśnieniem 21 bar (300 psi) oraz zestawem akcesoriów o następującym składzie:

- 2 Łączniki typu klik - konektor
- 1 Igła do przepłukiwania
- prosta igła Hubera (22 G, 25mm)
- zakrzywiona igła Hubera z drenem (22 G, 25 mm)
- Igła do podnoszenia naczynia
- Strzykawką 10 ml
- tępo zakończony tunelizator
- Zestaw wprowadzający (koszułka rozrywalna z dilatorem, prowadnik 700 mm z końcówką J, igła punkcyjna)
- Karta identyfikacyjna dla pacjenta
- Dzienniczek pacjenta wraz z instrukcją obsługi w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z w pakiecie nr 53 poz. 2 złożenie oferty z portami dostępu żylnego o wymienionych wyżej parametrach.

Pytanie nr - dot. Pakietu nr 26

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia, czy w w/w pakiecie należy zaoferować igły do biopsji mostka 15G, 16G z regulacją długości 45mm do 75mm, posiadające zdejmowalny poprzeczny uchwyt ułatwiający precyzyjne i bezpieczne nakłucie pacjenta.

Odpowiedź:

W pakiecie nr 26 Zamawiający wymaga złożenia oferty na pełną rozmiarówkę igieł do biopsji mostka w zakresie 45mm do 75mm.

Pytanie nr 5 - dot. Pakietu nr 1

Opis minimalnych parametrów techniczno-użytkowych

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „logo i nazwa własna producenta na cylindrze” oznacza, iż na cylindrze strzykawki powinno znajdować się logo lub nazwa producenta oraz nazwa własna strzykawki.

Poz. 1, 3, 4, 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki dwuczęściowe, powinny posiadać tłok o wyraźnie sferycznym, anatomicznie ukształtowanym w stosunku do cylindra zakończeniu, umożliwiającym pełne opróżnienie strzykawki z maksymalnym ograniczeniem jej przestrzeni martwej.

Poz. 6-8

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „skala co 1ml” oznacza, iż oferowane strzykawki powinny być wyskalowane co minimum 1 ml na całej długości skalowania.

Poz. 7-8

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych o dużych pojemnościach (50/60ml) powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy załączenie do oferty instrukcji producenta pomp infuzyjnych posiadanych przez Zamawiającego, zawierających listę strzykawk kompatybilnych do tych pomp wypełni wymóg cyt. „Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych strzykawk

z ww. pompami w postaci oświadczenia producenta pomp” ?

Jednocześnie prosimy o wskazanie pomp infuzyjnych posiadanych przez Zamawiającego, gdyż informacja ta nie jest zawarta w siwz.

Poz. 9

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do insuliny z rozbieralną igłą powinny być wyskalowane co 0,01ml, analogicznie do strzykawki do podawania tuberkuliny z poz. 10 ?

Odpowiedź:

Ad. poz. 1; 3; 4;5. Zamawiający potwierdza, że na cylindrze strzykawki ma znajdować się logo lub nazwa producenta oraz nazwa własna strzykawki.

Ad. poz.6-8. Oferowane strzykawki dwuczęściowe muszą posiadać tłok o wyraźnie sferycznym, anatomicznie ukształtowanym w stosunku do cylindra zakończeniu, umożliwiającym pełne opróżnienie strzykawki z maksymalnym ograniczeniem jej przestrzeni martwej.

Ad. poz. 6-8 . Zapis „skala co 1 ml” oznacza, iż oferowane strzykawki muszą być wyskalowane co minimum 1 ml na całej długości skalowania.

Ad. poz. 7-8.

- 1) oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych o dużych pojemnościach (50/60ml) mają być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.*
- 2) Załączenie do oferty instrukcji producenta pomp infuzyjnych posiadanych przez Zamawiającego, zawierających listę strzykawków kompatybilnych do tych pomp spełni wymóg cyt. „Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych strzykawków z ww. pompami w postaci oświadczenia producenta pomp”. Wykaz pomp wskazanych w Pakiecie nr 1 w opisie minimalnych parametrów technicznych poz. 7.*

Ad. poz. 9. Strzykawki do insuliny z rozbieralną igłą (poz. 9) powinny być skalowane co 0,01ml.

Pytanie nr 6 - dot. Pakietu nr 5

Poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na wysokiej jakości, standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, lidera w produkcji tego typu przyrządów firmy Margomed /Polska/, nie zawierający szkodliwych ftalanów DEHP, posiadający standardowo ściętą (stożkowo), ostrą igłę biorczą, z komorą o części przezroczystej długości 55 mm, posiadający miejsce na kołec komory kroplowej w postaci „pochewki”, zabezpieczający przed zakłuciem po wykonanej procedurze oraz dren o długości 150-210cm, logo producenta - powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia, w tym także przez Zamawiającego ?

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na wyrób klasy Premium tego samego polskiego producenta, który swą jakością nie odbiega od wnioskowanego o dopuszczenie przyrządu standardowego, a naraża Zamawiającego na znaczne zwiększenie kosztów wykonywania standardowych procedur w Państwa szpitalu.

Poz. 5

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z dwuczęściową komorą kroplową” wymaga od Wykonawców złożenia oferty na przyrządy, których komora podzielona jest na twardą część dokolcową, oraz miękką elastyczną część dodrenową, które oddzielone są od siebie specjalnym pierścieniem stabilizującym, ułatwiającym uchwyt i wkłucie w pojemniki z płynami.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy powinny posiadać dren zabezpieczony na jego końcu filtrem hydrofobowym, zapobiegającym przed wyciekaniem płynu podczas jego wypełnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 7 - dot. Pakietu 14 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane ostrza wymienne powinny posiadać wygrawerowane na każdym ostrzu: nazwę producenta oraz rozmiar, w celu pełnej identyfikacji wyrobu medycznego także po zakończeniu procedury ?

Odpowiedź:

Oferowane ostrz powinny posiadać wygrawerowany na każdym ostrzu rozmiar, dopuszcza się wygrawerowanie nazwy producenta.

Pytanie nr 8 - dot. Pakietu 20 poz. 4-5

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz odnoszący się do rozmiarów cyt. „od 24G do 27G”, wymaga od Wykonawców złożenia oferty na wyroby, których średnica igieł wynosi 24, 25, 26 i 27G /do dowolnego wyboru przez Zamawiającego/, analogicznie do wymogu z poz. 2-3

Odpowiedź:

Zapis w pakiecie nr 20 poz. 4 -5 odnoszący się do rozmiaru od 24G do 27G oznacza konieczność zaoferowania igieł o średnicy 24G; 25G; 26G i 27G.

Pytanie nr 9- dot. Pakietu 15

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji tkanek miękkich do pistoletu Bard Magnum w rozm. 14Gx150mm; 16Gx150mm; 16Gx200mm; 18Gx200mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły do biopsji tkanek miękkich do pistoletu Bard Magnum w rozm. 14Gx150mm; 16Gx150mm; 16Gx200mm; 18Gx200mm.

Pytanie nr 10- dot. Pakietu 26

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji mostka śr. 15G; 16G, dł.70mm, z regulacją długości od 50mm do 70mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 11 - dot. Pakietu 62

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł lokalizacyjnych do guzków z wysuwającym drutem w rozm. 18 i 20 G dł. 9 lub 11 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł lokalizacyjnych do guzków z wysuwającym drutem w rozm. 18 i 20 G dł. 9 lub 11 cm.

Pytanie nr 12 - dot. Pakietu 62

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli igły lokalizacyjne do guzków z wysuwającym drutem typu V czy X ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł lokalizacyjnych do guzków z wysuwającym drutem typu V lub X.

Pytanie nr 13 - dot. Pakietu 64

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł do trepanobiopsji z ostrzem czterograniastym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 14 - dot. Pakietu 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych przyrządów z dużą jednocześnie komorą kroplową oraz zaciskiem spełniające pozostałe wymogi SIWZ? Oferowane rozwiązanie nie wpłynie na właściwości użytkowe produktu, zwiększy natomiast konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Powyższa informacja stanowi integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIA DYSEKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

inż. Jadwiga Raziuk