



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

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

Wrocław, dnia 20.05.2015 r.

Szp/FZ- 171 288 /2015

INFORMACJA NR 9 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 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 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 53 poz. 1 i 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

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

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jeden z portów tytanowych o zbliżonych parametrach do wymaganych z oferowanej gamy przedstawionej w załączniku nr 1 do zapytania Jeżeli tak, prosimy wskazać, który.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portów tytanowych typu Smart Port CT

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

Czy Zamawiający dopuści do przetargu igły Lifeguard przedstawione w załączniku nr 2 do zapytania? Jeżeli tak, prosimy o wskazanie, które.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł Lifeguard.

Pytanie nr 4 - dot. Pakietu nr 53 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jeden z portów tytanowych o zbliżonych parametrach do wymaganych z oferowanej gamy przedstawionej w załączniku nr 1 do zapytania Jeżeli tak, prosimy wskazać, który.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portów tytanowych Smart Port wysokociśnieniowych.

Pytanie nr 5 - dot. Pakietu nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 34, pozycja 1 aparatu do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu butelka, z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; bez odpowietrznika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 - dot. Pakietu 65 poz. 1

Czy w pakiecie 65 poz.1 nie zaszła pomyłka pisarska i igła do stymulacji nerwów o długości 85 i 100mm nie powinna być 21G, a drenik infuzyjny o długości do 50cm włącznie?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w pakiecie nr 65 poz. 1 ma być: igła do stymulacji nerwów 21G o długości 85 i 100mm, a drenik infuzyjny o długości do 50cm włącznie.

Pytanie nr 7 – dot. Pakietu 73

Kontrolowana zbiórka stolca

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażonego w silikonowy rękaw odprowadzający pokryty warstwą skutecznie hamującą nieprzyjemne zapachy o długości ~ 155 cm, z balonikiem retencyjnym, zakładanym bez konieczności penetracji odbytu palcem z systemem zapobiegającym przepełnieniu balonika retencyjnego poprzez użycie strzykawki o pojemności 45 ml do wypełnienia balonika retencyjnego wodą z pierścieniem uszczelniającym. Na silikonowym rękawie port służący do napełnienia balonika retencyjnego, irygacyjny (umożliwia doodbytnicze podanie leków) oraz port do pobierania próbek. W zestawie 3 worki o pojemności 1500 ml wyposażone w filtr węglowy (niwelujący zapach) oraz substancję żelującą zawartość worka. Zestaw posiada pasek do podwieszania. Czas utrzymania 29 dni. Mikrobiologicznie czysty, nie zawiera lateksu.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania worków o pojemności 1500ml kompatybilnych z zestawem (Pytanie 2), nie przezroczyste, z podglądem, skalowane 100ml, 250ml, 400ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml. Worki wyposażone w filtr węglowy (niwelujący zapach) oraz substancję żelującą zawartość worka. Mikrobiologicznie czyste.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 8 - dot. Pakietu nr 39 poz. 1, 2 i 4

Czy Zamawiający w ramach pozycji 1, 2 i 4 Pakietu nr 39 będzie wymagać od Wykonawców zaferowania materiałów eksploatacyjnych dopuszczanych i zalecanych przez producenta urządzeń lub/i jego organizację serwisową, które są w pełni kompatybilne z przedmiotowymi aparatami i które tym samym nie będą powodem automatycznego wyłączenia praw gwarancji/rękojmi, udzielanych przez te podmioty, po wszelkich interwencjach serwisowych dotyczących urządzeń Mark V ProVis, Stellant CT D, Spectris Solaris MP?

Odpowiedź:

W Pakiecie nr 39 poz. 1, 2, 4) na potwierdzenie kompatybilności oferowanego asortymentu (wkładów do wstrzykiwaczy) Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentów wystawionych przez niezależne podmioty w tym: Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych wraz z oświadczeniem i katalogiem producenta potwierdzającymi kompatybilność oferowanego asortymentu z posiadami przez Zamawiającego wstrzykiwaczami.

Pytanie nr 9- dot. Pakietu 39

Czy Zamawiający w ramach pozycji 2 pakietu 39 dopuści możliwość złożenia oferty na oryginalne, produkowane przez firmę Bayer (producenta wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D) zestawy składające się z :

- dwóch wkładów o pojemności 200ml każdy,
- łącznika niskociśnieniowego w długości 152 cm z trójnikiem,
- łącznika rurkowego (szybkozłącza),

Odpowiedź:

Zamawiający w ramach pozycji 2 pakietu 39 dopuszcza złożenie oferty na oryginalne, produkowane przez firmę Bayer (producenta wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D) zestawy składające się z :

- dwóch wkładów o pojemności 200ml każdy,
- łącznika niskociśnieniowego w długości 152 cm z trójnikiem,
- łącznika rurkowego (szybkozłącza),

Pytanie nr 10- dot. Pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 39 pozycji 1 tj.: „Wkłady do systemu

Medrad MARK V – poj. 150 ml”, tak by pozycja ta stanowiła odrębny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWIZ.

Pytanie nr 11 - dot. Pakietu nr 39 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 39 pozycji 3, tj.: „Wkłady do systemu Optistar Elite poj. 60ml op. 2 szt. łącznik niskociśnieniowy o dł. 250cm z trójnikiem i z zastawką antyzwrotną oraz dwa ostrza typu „spice”, tak by pozycja ta stanowiła odrębny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 12 - dot. Pakietu 39

W związku ze sprawą Szp/FZ – 17/2015, i żądaniem Zamawiającego o dostarczenie dokumentów dopuszczających inne podmioty do przetargu, które wystawione miałyby być przez firmę produkującą wstrzykiwacz kontrastu (Medrad, obecnie Bayer) lub jej autoryzowanego przedstawiciela prosimy o rezygnację z zapisów wykluczających inne firmy z postępowania i wymuszających dostarczenie dokumentów dopuszczających je do przetargu, wystawionych przez inną firmę biorącą udział w tym przetargu. Zwracamy uwagę, iż wymagania takie nie mają podstawy prawnej i są niezgodne z artykułami 7 i 25 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Jednocześnie w myśl prawa Polskiego i UE o uczciwej konkurencji takie oświadczenia mogą wystawiać jedynie niezależne firmy. Pozostawienie przepisów w obecnej formie zezwoli na start tylko jednej firmie, przez co oferta będzie znacznie zawyżona w porównaniu do innych tego typu przetargów, gdzie zapisów takich nie dopuszczono.

Odpowiedź:

W Pakiecie nr 39 Zamawiający na potwierdzenie kompatybilności oferowanego asortymentu (wkładów do wstrzykiwaczy) dopuszcza złożenie dokumentów wystawionych przez niezależne podmioty w postaci: Certyfikat CE, Deklaracja Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalog producenta potwierdzających kompatybilność oferowanego asortymentu z posiadami przez Zamawiającego wstrzykiwaczami.

Pytanie nr 13 - dot. Pakietu 39 ppkt. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 39 ppkt. 2 wymaga złączy o długości 250cm? Czy jest to omyłka pisarska? Standardem w tego typu wkładach jest długość 150cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie złączy o długości 150 cm.

Pytanie nr 14 - dot. Pakietu 39 ppkt. 2

Czy Zamawiający w ramach pozycji 2 Pakietu nr 39 dopuści zestaw składający się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów wkładowych, w tym:

Zestaw A (oddzielnie pakowany) w skład którego wchodzi elementy:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml,
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z trójnikiem Y o wytrzymałości ciśnieniowej min, 350 PSI z jedną zastawką antyzwrotną, gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25cm,
- złącze szybkiego napełniania typu „J”,

Zestaw B (oddzielnie pakowany) w skład którego wchodzi elementy:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml,
- 1 ostrze typu „Spike”,
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w ramach pozycji 2 Pakietu nr 39 dopuści zestaw składający się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów wkładowych, w tym:

Zestaw A (oddzielnie pakowany) w skład którego wchodzi elementy:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml,

- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z trójnikiem Y o wytrzymałości ciśnieniowej min, 350 PSI z jedną zastawką antyzwrotną, gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25cm,
 - złącze szybkiego napełniania typu „J”,
- Zestaw B (oddzielnie pakowany) w skład którego wchodzi elementy:
- 1 x wkład o pojemności 200 ml,
 - 1 ostrze typu „Spike”,
 - 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”.

Pytanie nr 15 - dot. Pakietu 1 poz. 1, 3, 4, 5

W związku z odpowiedzią na pytanie nr 5, dotyczące Pakietu 1 prosimy o uznanie za omyłkę oczywistą, iż odpowiedź brzmiąca cyt. „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” odnosi się ad. poz. 1, 3, 4, 5, a nie jak oznaczono w odpowiedzi ad. poz. 6-8.

Zarówno pytanie jak i odpowiedź odnoszą się do strzykawek dwuczęściowych, a więc strzykawek z poz. 1, 3, 4, 5, a nie strzykawek z poz. 6-8, które są strzykawkami trzyczęściowymi.

Odpowiedź:

Zamawiający koryguje oczywistą omyłkę zawartą w Informacji nr 6 dla Wykonawców, dla pytania 5 odpowiedź otrzymuje brzmienie:

Ad. poz. 1; 3; 4; 5. 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.

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 UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. *Adwiga Raziuk*