



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

Szp/FZ - 31/ 455 /2017

Wrocław, dnia 04.07.2017 r.

INFORMACJA NR 4 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) – dalej uPzp - jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku – część I. Pakiety od 1 do 60”

Pytanie 1 dot. pakietu nr 39 poz. 2

Czy Zamawiający w zakresie Pozycji 2 Pakietu 39 dopuści złożenie oferty na przeznaczone do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT Dual, atestowane przez wytwórcę, wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne zestawy o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw (komplet) A, w skład którego wchodzi elementy, jak:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- złącze szybkiego napełniania typu J"
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 150 cm wyposażony w jedną zastawkę antyzwrotną oraz w trójnik T lub Y, gdzie długość ramion takiego trójnika jest różna i wynosi odpowiednio +/- 10 cm (dla odgałęzienia po stronie kontrastu) i +/- 25 cm (dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl)?

zestaw (komplet) B, w skład którego wchodzi elementy, jak: .

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie dwóch osobnych opakowań. Z praktyki Zamawiającego wynika, że w przypadku 2 oddzielnych opakowań i błędnego otwarcia jednego z elementów zestawu brak jest możliwości jego wykorzystania. W efekcie na jednego pacjenta przypada więcej niż jeden zestaw (opakowanie) na jedno badanie, co przekłada się na szybsze zużycie przedmiotu zamówienia i bezpośrednio ma przełożenie na aspekty finansowe.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 39 poz. 3

Czy w ramach Pozycji 3 Pakietu 39 zamawiający dopuści złożenie oferty na atestowany przez jego producenta, wolny od ftalanów, jednorazowy zestaw wkładowy o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, przeznaczony do zastosowania z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Spectris Solaris EP MR w skład którego wchodzi takie elementy, jak: .

- 1x wkład o pojemności 65 ml
- 1x wkład o pojemności 115 ml
- 1 x ostrze typu Spike duże, do nakłucia pojemnika z solą fizjologiczną
- 1 x ostrze typu Spike małe do fiolki z kontrastem

- 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 250 cm z trójnikiem Y z jedną zastawką antyzwrotną gdzie długość ramion tego trójnika jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu 8 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3 dot. pakietu nr 39

Czy w ramach Pakietu 39 Zamawiający dokona modyfikacji adnotacji o treści (cyt.):

„poz. 1, 2, 3) Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych wkładów do wstrzykiwacza z ww. wstrzykiwaczami kontrastu w postaci oświadczenia producenta wstrzykiwacza” i nada jej proponowane brzmienie:

„poz. 1, 2, 3) Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych wkładów do wstrzykiwaczy z ww. wstrzykiwaczami kontrastu w postaci materiałów technicznych ich producenta (prospekty, katalogi ryciny, itp.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w zakresie wskazanym. Natomiast Zamawiający dopuszcza na potwierdzenie kompatybilności oferowanego asortymentu (wkładów do wstrzykiwaczy) 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 4 dot. pakietu nr 53

Dotyczy pozycji nr 1:

- 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie portu dostępu dootrzewnowego, do podawania cytostatyków, jednokomorowego, o trójkątnym kształcie o wymiarach 32x27 mm, wysokość 13mm, z powłoką epoksydowo-żywiczną, z silikonową membraną, z tytanową komorą o objętości wew. 0,5ml, z silikonowym cewnikiem 15F (średnica zew. 4,9mm wew. 2,6mm) i długości 550mm, cewnik z wieloma otworami i mankietem dakronowym, połączony z portem za pomocą tytanowego łącznika?
- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał 49 owalnych otworów na długości 20 cm w celu eliminacji ryzyka zatkania cewnika?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza port dostępu dootrzewnowego wyspecyfikowany w zapytaniu.

Ad. 2) Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby cewnik posiadał 49 owalnych otworów na długości 20 cm w celu eliminacji ryzyka zatkania cewnika.

Dotyczy pozycji nr 2:

- 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie portu dostępu dożylnego, jednokomorowego, trójkątny z trzema silikonowymi uszkami ułatwiającymi implantację o wym. 30x22 mm, wysokość 10,6mm, powłoka polisulfon z silikonową membraną, o objętości wew. komory tytanowej 0,25ml, długość cewnika 800mm, cewnik silikonowy 6,5 F, średnica wew. 1,0 mm zew. 2,2mm, waga 4,6g wraz kompletnym zestawem wprowadzającym?
- 2) Czy Zamawiający wymaga oznaczenia długości cewnika co 1 cm i opisu co 5 cm?
- 3) Czy Zamawiający wymaga portu dostępu dożylnego przez który można będzie wykonywać iniekcje wysokociśnieniowe z kontrastem 22,4 bary z nieprzepuszczalnym dla promieni RTG pierścieniem łączącym z zabezpieczeniem przed załamaniem?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza port dostępu dożylnego wyspecyfikowany w zapytaniu.

Ad. 2) Zamawiający potwierdza, że wymaga oznaczenia długości cewnika co 1 cm i opisu co 5 cm.

Ad. 3) Zamawiający potwierdza, że wymaga portu dostępu dożylnego przez który można będzie wykonywać iniekcje wysokociśnieniowe z kontrastem 22,4 bary z nieprzepuszczalnym dla promieni RTG pierścieniem łączącym z zabezpieczeniem przed załamaniem.

Dotyczy pozycji nr 3:

- 1) Czy Zamawiający wymaga również igieł o średnicy 19G, 20G, 22G i długości igły 20, 25 mm?
- 2) Czy Zamawiający wymaga igieł wolnych od lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Ad. 1) ÷ Ad. 2) Zamawiający potwierdza powyższe.

Dotyczy pozycji nr 4:

- 1) Czy Zamawiający wymaga również igieł o średnicy 19G i długości igły 15, 20, 25 mm?
- 2) Czy Zamawiający wymaga igieł przystosowanych do iniekcji wysokociśnieniowych do 22,4 bar?

Odpowiedź: Ad. 1) ÷ Ad. 2) Zamawiający potwierdza powyższe.

Dotyczy pozycji nr 2 i 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw wprowadzający zawierał:

- igły do portów w ilości minimum 1 igły prostej do portu 22Gx30mm ora 1 igły zagiętej po kątem 90 stopni 20Gx20mm z drenem i skrzydełkami,
- podnośnik żyły,
- igłę Seldingera 18Gx70mm,
- drut przewodnik w kształcie J w podajniku 0,035x50cm,
- osłonkę rozrywalną z rozszerzaczem na naczynia L 180/140mm,
- tunelizator o tępych zakończeniach,
- strzykawkę 10 ml Luer?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Dotyczy pakietu nr 53:

- 1) Czy Zamawiający wymaga opisu na opakowaniach portu i igieł w języku polskim?
- 2) Czy Zamawiający wymaga dostarczania wraz z portami książeczek obsługi portów dla pacjentów?
- 3) Czy Zamawiający wymaga do każdego portu instrukcji implantowania, paszportu portu w języku polskim oraz metryczek do wklejenia do dokumentacji medycznej?
- 4) Czy Zamawiający wymaga portów, które zgodnie z instrukcją użytkowania nie wymagają heparynizacji portu, a jedynie przepłukiwanie portu roztworem soli fizjologicznej?

Odpowiedź:

Ad. 1) ÷ 3) Zamawiający potwierdza powyższe.

Ad. 4) Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, nie wymaga.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą 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. J. J. Kozłuk