



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/ 470 /2017

Wrocław, dnia 10.07.2017r.

INFORMACJA NR 7 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 2 poz. 1-4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiającego wymaga tylko w/w pozycjach strzykawek z kontrastującym kolorowym tłem.

Odpowiedź: Zamawiający wnioskuję z treści zapytania, że dotyczy ono pakietu nr 1 a nie jak wskazano w zapytaniu pakietu nr 2. Zamawiający dopuszcza w poz. 5 ÷ 7 kolorowy tło.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły w rozmiarze 0,3 x 12 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3 dot. pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kolorowego kodu identyfikacyjnego na opakowaniu jednostkowym. Taki opis ogranicza konkurencyjność ofert i nie ma medycznego uzasadnienia. Igły pakowane są w opakowanie folia-papier co daje możliwość sprawdzenia koloru kodu identyfikacyjnego rozmiary igły jeszcze przed użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem. Przechowywanie igieł w opakowaniach jednostkowych z ich kodem kolorystycznym jest szczególnie ważne w przypadku wózków zabiegowych, anestezjologicznych, reanimacyjnych i toreb interwencyjnych ponieważ ułatwia szybko i pewną identyfikację rozmiaru igły szczególnie w zdarzeniach nagłych.

Pytanie 4 dot. pakietu nr 2 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie ma omyłki pisarskiej dotyczącej igły do pobierania leków względem wymaganej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający sprostował zaistniałą omyłkę w Informacji nr 2 dla Wykonawców z dn. 27.06.2017 r. vide odpowiedź na pytanie nr 7.

Pytanie 5 dot. pakietu nr 5 poz.1

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów o długości komory kroplowej 62mm (55 w części przezroczystej) wyposażonej w dodatkowe skrzydełkami ułatwiające uchwyt z igłą biorczą ściętą stożkowo , zacisk rolkowy z miejscem na dren z drenem długości 150 cm, w całości bez

ftalanów, w opakowaniu folia-papier z napisami w kolorze niebieskim. Obecny opis SIWZ wskazuje tylko jednego producenta, co nie pozwala Państwu na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej od innych producentów równoważnego asortymentu;

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów o długości komory kroplowej 62mm (55 w części przezroczystej) wyposażonej w dodatkowe skrzydełkami ułatwiające uchwyt z igłą biorczą ściętą stożkowo z logo producenta umieszczonym na zaciskaczu rolkowym, zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz specjalnym miejscem na kolec komory kroplowej w postaci pochewki, z drenem długości 150 cm, w całości bez ftalanów, w opakowaniu folia-papier z napisami w kolorze niebieskim. Obecny opis SIWZ wskazuje tylko jednego producenta, co nie pozwala Państwu na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej od innych producentów równoważnego asortymentu;
- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu, którego komora kroplowa jest wykonana z medycznego PCV. Mając na uwadze stanowisko Ministerstwa Zdrowia że „Wyroby medyczne zawierające PCV, nie powinny być obecnie wycofywane z rynku wyrobów medycznych. Nie wydaje się także, by – wobec umiarkowanego poziomu ryzyka stosowania tych wyrobów – istniały przesłanki do ograniczania stosowania takich wyrobów. Jednocześnie, celowe wydaje się stymulowanie wszelkich działań mających na celu modyfikację składu wyrobów z PCV, szczególnie pod kątem zastępowania ftalanów innymi wypełniaczami, nietoksycznymi i wykazującymi podatność na degradację.”

<http://www2.mz.gov.pl/wwwmz/slajd?mr=m491&ms=&ml=pl&mi=&mx=0&mt=&my=&ma=006235>

wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów w których komora wykonana jest z wysokiej jakości medycznego PVC gwarantującego przejrzystość i elastyczność komory taką samą jak wykonane z PP. Jednocześnie zwracamy uwagę Zamawiającego, że SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC. Jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktów w których komora kroplowa wykonana jest z PVC, a dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest PVC wnioskujemy aby umotywował swojej stanowisko i wyjaśnił dlaczego PVC w komorze kroplowej wpływa negatywnie na zdrowie pacjenta a PVC w drenie nie wpływa negatywnie na zdrowie pacjenta.

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów pod warunkiem zachowania długości drenu 165 cm.

Ad. 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem. Różnica w części przezroczystej komory i drenem jest zbyt duża, brak osłony na kolec komory kroplowej.

Ad. 3) Zamawiający w poz. 1 -4 wymagał asortymentu bez ftalanów w całości.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 5 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych zatrzymujących promienie UV dla leków wrażliwych na światło z odpowietrznikiem z filtrem p/bakteryjnym i klapką z miejscem na kolec komory kroplowej dla zabezpieczenia bezpieczeństwa po użyciu, z jednoczęściową komorą kroplową, o długości drenu 150 cm. W przypadku odmowy prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, gdyż proponowany obecnie przez Państwa opis ogranicza konkurencyjność ofert poprzez wskazanie konkretnego producenta, co nie daje możliwości złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Jednocześnie Zamawiający doprecyzowuje, że asortyment określony w poz. 5 także powinien być wolny od ftalanów.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przelewu z jednoczęściową komorą kroplową. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Obecnie proponowany opis wskazuje tylko jednego producenta, co nie daje możliwości złożenia konkurencyjnej oferty innym producentom.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza jednoczęściowej komory kroplowej.

Pytanie 8 dot. pakietu 40 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji równoważnego produktu kaniul pediatricznej w rozmiarze 24 G 0,7 x 19 mm i 26 – 0,6 x 19 mm, bez portu bocznego posiadającą uchwyt ułatwiający założenie o przepływie 13 ml/min., kaniula wykonana z FEP, zarówno FEP=teflon jak i PTFE=teflon widoczna w aparacie USG z paskami widocznymi w promieniach RTG, w opakowaniu Tyvek. Obecnie proponowany opis wskazuje tylko jednego producenta, który ma tylko jednego przedstawiciela w Polsce. W przypadku odmowy prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu powoli to na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 9 dot. pakietu 40 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli żył obwodowych z samo domykającym się koreczkiem portu bocznego typu „Clik” , zastawką antyzwrotną , kaniula widoczna w promieniach RTG z 4 paskami, kaniula wykonana z FEP, w opakowaniu klasy medycznej. W rozmiarach i przepływach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45	90
	1,20 x 38	
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zaoferowane przepływy są mniejsze niż wymagane przez Zamawiającego.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 40 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych , wykonany z poliwęglanu z białym trójramiennym pokrętkiem z optycznym identyfikatorem pozycji o/z o objętości wypełnienia 0,32 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta, który posiada obecnie na rynku polskim kranik sterylizowany radiacyjnie, co nie daje możliwości do złożenia konkurencyjnej oferty innym producentom.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Objętość wypełnienia zaoferowanego kranika jest na poziomie 0,32 ml natomiast Zamawiający wymaga wypełnienia na poziomie 0,22 ml.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 52

Wnioskujemy o dopuszczenie strzykawek do pomp 20 ml i 50 ml 3 – których kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego pompami potwierdzona jest oświadczeniem producenta pomp. Producent pomp Ascor w piśmie potwierdzającym kompatybilność naszych strzykawek podaje program jaki należy ustawić w menu dla każdej z strzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że w wymaganiach dot. wskazanego Pakietu jest także kompatybilność z pompami Braun. Należy rozwinąć zakładkę z opisem.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 55 poz. 4

- 1) Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

- 2) Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego o przepływie 312 ml/min. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Tak ściśle określony przepływ nie pozwala na złożenie konkurencyjnej oferty i nie ma wpływu na wykonywanie procedur medycznych.

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Ad. 2) Przepływ określa wartość minimalną. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie 34 wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek, z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3µm i filtrem cząsteczkowym (płynów) 5 µm, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem. Przyrząd do pobierania lub wstrzykiwania płynów bez zastawki nie gwarantuje, że leki czy płyny nie wyleją się odwróceniu opakowania.

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. Ladwigo Raziuk

KOORDYNATOR
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Marzena Paszulewicz