



# 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](http://www.wssk.wroc.pl)

Szp/FZ - 31/ 474 /2017

Wrocław, dnia 11.07.2017r.

## INFORMACJA NR 8 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 nr 1 dotyczy Pakietu 1 - Strzykawki jednorazowego użytku

Opis minimalnych parametrów techniczno-użytkowych

- 1) Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „logo lub nazwa własna producenta oraz nazwa własna strzykawki na cylindrze ” odnosi się do strzykawek dwuczęściowych z poz. 1-4, czy do wszystkich strzykawek w pakiecie ?
- 2) Poz. 1-4 - Prosimy o doprecyzowanie, czy 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.
- 3) Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „przedłużona skala” oznacza wymóg zaoferowania strzykawek o skali przedłużonej o min. 20% w stosunku do pojemności nominalnej t.j. do 3ml, do 6ml, do 12ml i do 24ml w poz. od 1 do 4 ?
- 4) Poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do insuliny 1ml, powinny posiadać igłę w rozmiarze: 29-30G i dł. 10-13mm oraz dodatkowe wyskalowanie w jednostkach insuliny, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?
- 5) Poz. 6 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do tuberkuliny 1ml, powinny posiadać igłę w rozmiarze: 26-27G i dł. 10-13mm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

### Odpowiedź:

**Ad. 1) Zamawiający wyjaśnia, że zapis SIWZ cyt. „logo lub nazwa własna producenta oraz nazwa własna strzykawki na cylindrze” odnosi się do strzykawek dwuczęściowych z poz. 1-4.**

**Ad. 2) Strzykawki dwuczęściowe mogą posiadać tłok o wyraźnie sferycznym, anatomicznie ukształtowanym w stosunku do cylindra zakończeniu, umożliwiającym pełne opróżnienie strzykawki z maksymalnym ograniczeniem jej przestrzeni martwej.**

**Ad. 3) Zamawiający potwierdza, że zapis SIWZ cyt. „przedłużona skala” oznacza wymóg zaoferowania strzykawek o skali przedłużonej o min. 20% w stosunku do pojemności nominalnej tj. do 3ml, do 6ml, do 12ml i do 24ml w poz. od 1 do 4.**

**Ad. 4) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

**Ad. 5) Zamawiający wyjaśnia, że strzykawka do tuberkuliny 1 ml powinna posiadać rozbieralną igłę o rozmiarze: 26 -27 G, dł. 10 – 13 mm.**

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu 3 – Cewniki do odsysania

Poz. 1-3 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania /tak jak obecnie stosowane w WSS/, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta ?

**Odpowiedź: Cewniki do odsysania powinny być pakowane na wprost i mogą mieć dodatkowy otwór w opakowaniu do powieszenia cewnika.**

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu 4 – Przedłużacze do pomp infuzyjnych

- 1) Poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać dodatkowy port do iniekcji ?
- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać przezroczystą nakrętkę luer-lock w pełni rotacyjną, a więc zapewniającą po podłączeniu kranika do linii infuzyjnej jego swobodny obrót wokół osi linii infuzyjnej, bez ryzyka jej skrzywienia ?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) oferowane kraniki trójdrożne mogą posiadać dodatkowy port do iniekcji.**

**Ad. 2) oferowane kraniki trójdrożne powinny posiadać nakrętkę luer-lock w pełni rotacyjną.**

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu 5 - Przyrządy do przetoczeń

- 1) Poz. 5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy 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 doprecyzowanie, czy oferowane przyrządy powinny posiadać dren zabezpieczony na jego końcu filtrem hydrofobowym, zapobiegającym przed wyciekaniem płynu podczas jego wypełnienia ?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Ad. 2) oferowane przyrządy mogą posiadać dren zabezpieczony na jego końcu filtrem hydrofobowym.**

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Foley'a, pakowane w opakowania medyczne folia/folia (zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych) - renomowanego producenta firmy Medtronic-Covidien-Kendall, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.
- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

**Odpowiedź:**

**Ad 1) Zamawiający dopuszcza cewniki Foley'a, pakowane w opakowania medyczne folia/folia (zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych) spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.**

**Ad. 2) Zamawiający dopuszcza aby oferowane cewniki Foleya były sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.**

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu 14 - Ostrza wymienne chirurgiczne jednorazowego użytku

- 1) Poz. 1 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane ostrza powinny być w pełni zgodne z PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.
- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane ostrza chirurgiczne, powinny posiadać na samym wyrobie, minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Ad. 2) Zamawiający oczekuje ostrzy z min. logo lub nazwą producenta lub nazwa własna lub numerem umożliwiającym identyfikacja produktu.**

Pytanie nr 7 dotyczy Pakiet 20 - Znieczulenia podpajęczynówkowe

Poz. 4-5 - Prosimy o doprecyzowanie, czy 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: Zamawiający wymaga rozmiarów w przedziale od 24 G do 27G.**

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu 27 - Cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem

- 1) Poz. 1 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, min. na uchwycie trokaru - tak jak np. w tego typu trokarach światowego lidera w ich produkcji, firmy Medtronic-Covidien, lub innych równoważnych ?
- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „Wtopiony znacznik rtg”, oznacza wymóg zaoferowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający dopuszcza cewniki do drenażu klatki piersiowej, które posiadają kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, min. na uchwycie trokaru.**

**Ad. 2) Zamawiający potwierdza powyższe.**

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu 46 - Pediatriczny system do pomiaru diurezy

- 1) Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na pediatriczny system do pomiaru diurezy w postaci menzurki o obj. 150ml, z dokładnym skalowaniem, z portem do pobierania próbek, zastawką antyrefluksyjną, zaworem spustowym, własnym systemem zawieszenia, małokalibrowym drenem odprowadzającym z zatyczką z uniwersalnym zakończeniem - renomowanego producenta firmy Medtronic-Covidien-Kendall.
- 2) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane systemy do pomiaru diurezy, powinny posiadać możliwość, połączenia z najczęściej używanymi w szpitalach, standardowymi cewnikami Foleya w pediatricznych rozmiarach ?

**Odpowiedź: Ad. 1) –Ad. 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu 1, pozycja 1-4

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania przez strzykawkę logo i nazwy własnej producenta na cylindrze na poczet logo/nazwy producenta lub nazwy własnej oferowanego wyrobu na cylindrze strzykawki co także gwarantuje Zamawiającemu możliwość szybkiej identyfikacji wyrobu w przypadku ewentualnego incydentu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga logo lub nazwy producenta lub nazwy własnej strzykawki.**

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu 2

- 1) pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji igieł o wymiarach 0,3x12mm?
- 2) pozycja 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji igieł o wymiarach 1,2x40mm?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający udzielił odpowiedzi w Informacji nr 7 dla Wykonawców.**

**Ad. 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 3,

- 1) pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na opakowaniu zgodnie z międzynarodowymi normami?
- 2) pozycja 2-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na cewniku oraz opakowaniu jednostkowym?
- 3) Zwracamy się z prośbą o wydzielenie cewników do diagnostycznego płukania oskrzelowo-pęcherzykowego z Pakietu nr 3 co umożliwi złożenie oferty wielu Wykonawcom co jest korzystniejsze dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) – 2) Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

**Ad. 3) Prośba nie dotyczy asortymentu określonego w Pakiecie nr 3.**

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu 4, pozycja 5

Czy Zamawiający oczekuje kranika wyposażonego w optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kranik wyposażony w optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty.**

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu 5, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do płynów infuzyjnych do leków światłoczułych firmy Margomed spełniających opisane przez Zamawiającego parametry za wyjątkiem dwuczęściowej komory kroplowej. Przyrządy, które Państwu proponujemy realizujemy dla Państwa w ramach umowy przetargowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie przyrządu posiadającego jednoczęściową komorę kroplową, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu 7, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie cewników Foley'a z końcówką Tiemman tylko w standardowych rozmiarach od CH 12 do CH 24?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z dwoma otworami bocznymi i prowadnicą przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ lub zgłębnik dwunastniczy z czterema otworami bocznymi i prowadnicą?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgłębnik dwunastniczy z czterema otworami bocznymi i prowadnicą przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.**

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu 14 pozycja 1

- 1) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ostrzy z logiem oraz nazwą producenta wygrawerowanymi na ostrzu w celu lepszej identyfikacji produktu?
- 2) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowanie ostrzy od producenta europejskiego, gwarantującego wysoką jakość i ostrość oferowanego wyrobu?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) vide odpowiedź na pytanie nr 6 pkt 2)**

**Ad. 2) pytanie bardzo ogólne, brak sprecyzowania opisu oferowanego asortymentu uniemożliwia udzielenie prawidłowej odpowiedzi.**

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 43, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej osłony na przewody w rozmiarze 13 x 235 cm złożonej teleskopowo z kartonikiem ułatwiającym zakładanie, która jest aktualnie dostarczana do Państwa jednostki. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w Informacji nr 6 dla Wykonawców.**

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 1

- 1) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby strzykawki posiadały logo lub nazwę własną producenta oraz nazwę własną strzykawki na cylindrze?
- 2) Pozycje 1 – 4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą nominalną, bez rozszerzenia?
- 3) Pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny skalowane co 0,02ml?
- 4) Pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC skalowane co 0,05ml?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający dopuści strzykawkę z logo lub nazwa własna producenta lub z nazwą własną strzykawki na cylindrze.**

**Ad. 2) Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

**Ad. 3) – 4) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 2, Pozycja 9

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i opis umieszczony pod pakietem: „igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym...” dotyczy pozycji 10 lub 11, a nie jak napisano pozycji 9?

W przypadku twierdzącej odpowiedzi, prosimy o dopuszczenie igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x30mm.

**Odpowiedź: Sprostowania omyłki pisarskiej Zamawiający dokonał w Informacji nr 2 dla Wykonawców. Zamawiający dopuści igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x30mm pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów bez zmian.**

Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu nr 3, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o długości 40cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu nr 7

- 1) Pozycje 1 – 5 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 7 dni?
- 2) Pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z końcówką Tiemanna dostępne w rozmiarach CH 12 – CH 22?

**Odpowiedź: Ad. 1) – 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu nr 8, Pozycje 7 - 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 26, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji mostka z regulacją w zakresie 35-60mm oraz o długości 73mm po zdjęciu ogranicznika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę do biopsji mostka z regulacją w zakresie 35-60mm oraz o długości 73mm po zdjęciu ogranicznika.**

Pytanie nr 25 dotyczy Pakietu nr 30, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia przez nos w rozmiarze CH 6/50cm, skalowane co 1cm, bez informacji na opakowaniu jednostkowym o czasie użytkowania?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 26 dotyczy Pakietu nr 32

- 1) Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści szczotki w rozmiarze ok. 90x45x35mm, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?
- 2) Pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści szczotki czyste mikrobiologicznie, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający dopuszcza szczotki w rozmiarze ok. 90x45x35mm z zastrzeżeniem pozostałych parametrów bez zmian.**

**Ad. 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 27 dotyczy Pakietu nr 34, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelek z filtrem p/bakteryjnym 1,2µm, bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekaniem?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

Pytanie nr 28 dotyczy Pakietu nr 35, Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

Pytanie nr 29 dotyczy Pakiet nr 49, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą z dołączonym (pakowanym osobno) systemem mocowania: opatrunek do kaniul, foliowy – poliuretan (PU) o współczynniku przepuszczalności pary wodnej 700g/m<sup>2</sup>/24h, z systemem mocowania typu ramka, z wcięciem na zawór Floswitch w kształcie litery „U” o wymiarach ok. 8mm x 26mm, z jednym paskiem do opisu opatrunku zamiast trzech pasków do prowadzenia linii, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.**

*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. Jadwiga Raziuk*