



# 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 – 60/ 23 /2017

Wrocław, dnia 11.01.2018 r.

## INFORMACJA NR 1 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 (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa nici chirurgicznych”

### Pytanie nr 1 – dotyczy Pakiet nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie 29 Pozycji 1 dopuści zaoferowanie równoważnego pod względem hemostatycznym opatrunku hemostatycznego zbudowanego z oksydowanej nieregenerowanej celulozy w postaci (opcjonalnie) tkaniny/ trójwarstwowego opatrunku o budowie mikrowłókienkowej/ neutkanej włókniny o pH 2,7-3,5. Czas wchłaniania do 8 dni. Udokumentowane działanie bakteriobójcze także na szczepy: Bacteroides fragilis, oraz grzybobójcze na rodzaj Candida Ablicans. Rozmiar: 10 cm x 10 cm.

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

### Pytanie nr 2

W przedmiotowym postępowaniu w części pakietów wymagają Państwo opis saszetek w języku polskim a w innych pakietach nie ma takiego wymogu. W celu równego traktowania wszystkich Wykonawców oraz ujednolicenia całego przetargu proszę o zniesienie wymogu szczegółowego opisu saszetek. Wymogi właściwego oznaczenia produktów medycznych reguluje polskie prawo i wszyscy Wykonawcy winni spełniać ten warunek przystępując do przetargu. Nie ma więc konieczności zamieszczania dodatkowych wymogów dotyczących opisu opakowania, tym bardziej wymogów naruszających zasadę równego traktowania.

**Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu szczegółowego opisu saszetek. Wystarczy opis na opakowaniu zbiorczym.**

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga w danym pakiecie szwy pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby w danym pakiecie szwy pochodziły od jednego producenta.**

### Pytanie nr 4 – dotyczy Pakiet nr 24

- 1) Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. nr 11 wosk kostny do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.
- 2) Czy Zamawiający dopuści wosk o następującym składzie: wosk pszczeli i wosk parafinowy 80 % oraz palmitynian izopropylu 20%? Palmitynian izopropylu jest składnikiem zmiękczającym

**Odpowiedź:**

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

### Pytanie nr 5 - dotyczy Pakiet nr 26

- 1) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna charakteryzowała się wartością pH 2,5 do 3,5? Kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze

w stosunku do szerokiego spektrum bakterii m.in. MRSA, MRSE, VRE, PRSP, E.Coli. Wynika to z faktu, że kwaśny odczyn utrudnia tworzenie się środowiska, w którym rozwijają się drobnoustroje chorobotwórcze.

- 2) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.
- 3) Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści gazę hemostatyczną o rozmiarze 5 x 7,5 cm? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu. Oferujemy opatrunek o 0,5 cm większy w takiej samej cenie co mniejszy rozmiar i opatrunek jest całkowicie wchłaniający.
- 4) Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) - 2) Zamawiający nie wymaga.**

**Ad. 3) Zamawiający dopuszcza gazę hemostatyczną o rozmiarze 5 x 7,5 cm.**

**Ad. 4) Zamawiający nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu.**

**Pytanie nr 6 - dotyczy Pakiet 27**

- 1) Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. nr 3 wchłaniająca gąbka hemostatyczna do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.
- 2) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii?
- 3) Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Ad. 2) Zamawiający nie wymaga aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii.**

**Ad. 3) Zamawiający nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu.**

**Pytanie nr 7 - dotyczy Pakiet nr 29**

- 1) W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro (Tego typu badania posiada większość wykonawców wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.)
- 2) Czy Zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 3-4 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami in vitro?

**Odpowiedź:**

**Ad. 1) -2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy Pakiet nr 1**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami plecionymi, jednobarwnymi, z poliglaktyny 910, powlekanymi dwoma składnikami, wchłaniające się między 56-70 dniem od zaimplantowania. Początek 56 dzień, zakończenie 70 dzień. O znaczącym podtrzymywaniu tkankowym w 75% w 14 dniu od zaimplantowania i w 50% przez okres 21 dni od zaimplantowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza na złożenie w Pakiecie nr 1 szwy wyspecyfikowane w zapytaniu.**

*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.*