



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-4/75 /2018

Wrocław, dnia 08.02.2018r.

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 (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.„**Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku II**” - Znak sprawy: Szp/FZ-4/2018

Pytanie nr 1 dot. Pakiet nr 1, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne bez możliwości regulowania położenia kołnierza oraz w sztywnym opakowaniu typu Tyvek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w zakresie regulacji położenia kołnierza rurki tracheostomijnej, dopuszcza natomiast opakowanie typu Tyvek.

Pytanie nr 2 dot. Załącznika nr 2 do SIWZ – wzór umowy §2 pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na sukcesywne dostarczanie elektrod do kardiostymulacji z zastrzeżeniem, że każdorazowe zamówienie musi obejmować dostawę co najmniej 5 szt. elektrod do kardiostymulacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie handlowe a 5szt. dla Pakietu nr 13 pod warunkiem wpisania wielkości opakowania w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 3 dot. Załącznika nr 2 do SIWZ – wzór umowy §3 pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie towaru wraz z fakturą w terminie do 7 tygodni od daty otrzymania od Zamawiającego zamówienia przekazanego faxem lub drogą mailową?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 4 dot. Załącznika nr 2 do SIWZ – wzór umowy §3 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktur za dostarczone elektrody do kardiostymulacji w tradycyjnej formie papierowej, bez jakiegokolwiek przesyłania przez Wykonawcę wystawianych faktur drogą elektroniczną według schematu wymaganego przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na przesyłanie faktury w programie PDF?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 3 poz. 4 i utworzy z niej osobny Pakiet nr 3a?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 7 Dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem

Pytanie nr 8 Dotyczy pakietu nr 10, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika 20ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem

Pytanie nr 9

Czy w Pozycji 2 Pakietu 3 w/w postępowania Zamawiający ma na myśli i będzie wymagał złożenia oferty na przeznaczony do zastosowania z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu do badań metodą tomografii komputerowej, MEDRAD Stellant CT Dual i w pełni z nim kompatybilny, atestowany przez producenta, wolny od ftalanów, sterylny, zestaw jednorazowego użytku o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, w skład których wchodzi dwa oddzielnie pakowane komplety, w tym

zestaw (komplet) A złożony z:

- 1 wkład o pojemności 200 ml
- 1 łącznik niskociśnieniowy o długości 150 cm, z trójnikiem typu Y z jedną zastawką antyzwrotną, wyposażonym w dwa różnej długości ramiona: +/- 10 cm (dla odgałęzienia po stronie kontrastu) oraz +/- 25 cm (dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl)
- 1 złącza szybkiego napełniania typu „J”

zestaw (komplet) B, złożony z:

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

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 nr 10

Czy w Pozycji 3 Pakietu 3 w/w postępowania Zamawiający ma na myśli i będzie wymagał złożenia oferty na przeznaczony do zastosowania z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu do badań metodą rezonansu magnetycznego, MEDRAD Solaris MR i w pełni z nim kompatybilny, atestowany przez producenta, wolny od ftalanów, sterylny, zestaw jednorazowego użytku o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, w skład którego wchodzi elementy, jak:

- 1 x wkład o pojemności 65 ml
- 1 x 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 złącze niskiego ciśnienia o długości 250 cm, z jednym zaworkiem zwrotnym i z trójnikiem Y o różnej długości ramion: +/- 8 cm (dla odgałęzienia po stronie kontrastu) oraz +/- 15 cm (dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 11

Czy w ramach Pakietu 3 Zamawiający dokona modyfikacji adnotacji o treści (cyt.):

„poz. 1, 2, 3) Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych wkładów do wstrzykiwaczy 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 modyfikacje 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 nr 12 dot. Pakietu nr 1.

Czy Zamawiający wymaga rurek tracheostomijnych z możliwością regulacji położenia kołnierza, silikonowanych, bez zawartości ftalanów i lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 1 zaoferowanie rurek tracheostomijnych z możliwością regulacji położenia kołnierza, silikonowanych, bez zawartości ftalanów i lateksu.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 6

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przewodnic do wymiany rurki z kanałem do wentylacji, elastycznej, z wewnętrznym kanałem do podawania tlenu, łącznik 15 mm i luer – lock w komplecie, z prostym końcem oraz przewodnic do trudnej intubacji z kanałem do wentylacji, elastycznej, z wewnętrznym kanałem do podawania tlenu, łącznik 15 mm i luer – lock w komplecie, z zagiętym końcem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z Zapisami SIWZ Pakiet nr 6 poz. 2 „Prowadnice jednorazową do wymiany rurek intubacyjnych z kanałem do wentylacji, elastyczna, z wewnętrznym kanałem do podawania tlenu, łączniki 15 mm i luer-lock w komplecie, koniec zagięty, rozm. 5,0 , dł. 830 mm”.

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.