



# 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 – 23/ 219 /2018

Wrocław, dnia 22.03.2018 r.

## INFORMACJA NR 3 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 akcesoriów zużywalnych do urządzeń medycznych oraz innych wyrobów medycznych”

### Pytanie nr 1 - Pakiet 25, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku innego producenta ze standardowym rezerwuarem tlenu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

### Pytanie nr 2 - Pakiet 23, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymiociny poj. Całkowita 1500 ml , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

### Pytanie nr 3 – Pakiet 17, pozycja 1-2

Czy zamawiający dopuści jednorazowego użytku , czyste mikrobiologiczne , jak dotychczas stosowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie stabilizatorów do rurek intubacyjnych tracheostomijnych jednorazowego użytku w wersji czystej mikrobiologicznie przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.**

### Pytanie nr 4 – Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuści:

1) W pozycji 1

Układ oddechowy dla dorosłych mikrobiologicznie czysty, do użytku do wielu pacjentów (potwierdzenie w instrukcji), pojedynczo pakowany - w zestawie: 2 rury 190cm (po rozciągnięciu), 1 rura 92cm (do worka), łącznik/kominek 22F z portem Luer-Lock, łącznik Y, filtr antibakteryjno-wirusowy, łącznik prosty 22M/22M-19F (do worka), bezlateksowy worek 2L?

2) W pozycji 2

Łącznik typu martwa przestrzeń 22F/15F jednorazowego użytku z możliwością regulacji długości przestrzeni w zakresie 70-160 mm i pamięcią kształtu z podwójnym obrotowym krętlikiem oraz portem zatraskowym i kapturkiem uszczelniającym, jałowy?

3) W pozycji 3

Układ oddechowy jednorazowego użytku anestetyczny pediatryczny: 2 rury 3m, Ø15mm z zakończeniami 22F, gałąź do worka , worek o poj. 1L z zakończeniem 22, łącznik Y typu dziecięcego, łącznik kolankowy z portem luer 22M/15F?

4) W pozycji 4

Układ oddechowy jednorazowego użytku anestetyczny noworodkowy: 2 rury 1,8m Ø 10mm z zakończeniami 22F, gałęzią do worka, workiem o pojemności 0,5L i zakończeniu 15F, łącznik Y typu noworodkowego z podwójnym krętlikiem, łącznik kolankowy z kapturkiem zabezpieczający, jałowy.

**Odpowiedź: ad. 1) – 4) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**



Pytanie nr 5 - Pakiet nr 4

Czy Zamawiający wymaga, by w integralnych opakowaniach wraz z czujnikiem (dotyczy max-n-i) znajdowały się krążki przedłużające żywotność czujnika, a dokładnie warstwy klejącej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby w integralnych opakowaniach wraz z czujnikiem (dotyczy max-n-i) znajdowały się krążki przedłużające żywotność czujnika, a dokładnie warstwy klejącej.**

Pytanie nr 6 – Pakiet nr 4

Czy Zamawiający wymaga, by w przypadku zaproponowania czujników odtwórczych – nie w technologii Nellcor Oximax, oferent załączył pismo producenta oryginalnych czujników Nellcor Oximax potwierdzające kompatybilność z systemami Nellcor Oximax?

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

Pytanie nr 7 - Pakiet nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby „Generator/adapter - przyłączy pacjenta wersja karbowana” w komplecie zawierał klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorami nCPAP; zwiększający stabilność całego układu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga by „Generator/adapter - przyłączy pacjenta wersja karbowana” w komplecie zawierał klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorami nCPAP; zwiększający stabilność całego układu.**

Pytanie nr 8 – Pakiet nr 1

- 1) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie układu oddechowego 2 rury długości 180cm po rozciągnięciu, pozostałe parametry bez zmian ?
- 2) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie układu oddechowego 2 rury długości 1,5m lub 1,8m, pozostałe parametry bez zmian ?

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

Pytanie nr 9 – Pakiet nr 15

- 1) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, pozycje 1 i 2, dopuści maski wykonane z medycznego PVC, bez zawartości ftalanów i spełniające wymagania w zakresie biogodności?
- 2) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, pozycja 3, czy zamawiający dopuści cewniki wykonane z medycznego PVC, bez zawartości ftalanów i spełniające wymagania w zakresie biogodności?

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

Pytanie nr 10- Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w pakiecie nr 8 kołnierz ortopedyczny, przeznaczony dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoaergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany powyżej kołnierz ortopedyczny.**

*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.*