



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-70/ 849 /2020

Wrocław, dnia 28.12.2020 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa sprzętu laparoskopowego*”

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 8

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego worka laparoskopowego o następujących parametrach:

worek laparoskopowy do ekstrakcji narządów, jednorazowy, o wymiarach szerokość 85 mm, długość 200 mm; wykonany z odpornego na rozciąganie tworzywa sztucznego; worek składa się z przelotowego tubusa z popychaczem z tworzywa sztucznego, kompatybilnego z trokarami 10 mm i o całkowitej długości 25 cm. Woreczek stanowi torebka z umieszczoną brzeźnie linką, która po zaciągnięciu zamyka woreczek jak sakiewkę. Pojemność worka 200 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie retraktora o długości maksymalnej 25 cm, pozostałe właściwości bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 215 ml, pozostałe właściwości bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 1 worka o pojemności 215 ml, pozostałe właściwości bez zmian.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 1500 ml do trokara 15 mm, pozostałe właściwości bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 2 worka o pojemności 1500 ml do trokara 15 mm, pozostałe właściwości bez zmian.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający w zad. 5 zgodzi się na wydzielenie poz.1 do osobnego pakietu - takie rozwiązanie umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert przez różne firmy, a Zamawiającemu dokonanie najlepszego wyboru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 6

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 5 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe wymagania zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu, jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 5, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający w zad. 8, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Worek laparoskopowy do ekstrakcji narządów, jednorazowy. Wykonany z odpornego na rozciąganie tworzywa sztucznego. Worek składa się z przelotowego tubusa o średnicy 10mm i długości 19cm. Woreczek stanowi torebka z umieszczoną brzeżnie linką, która po zaciągnięciu zamyka woreczek jak sakiewkę. Pojemność worka ok 200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

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.

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz
(5)