



INFORMACJA NR 5 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73 a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku*”

Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy dopuszczalnym formatem pliku będą mogły być również faktury w formacie PDF zgodnie z zapisami § 5 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2 – dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 5 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że ww. zapis dotyczy oznakowania opakowań jednostkowych zgodnie z obowiązującymi przepisami i nie dotyczy on zamawiania przez Zamawiającego dowolnej ilości szt./op. jednostkowych. Zgodnie z obowiązującymi przepisami wyroby medyczne mogą być sprzedawane tylko w pełnych op. zbiorczych.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe. Zamawiający modyfikuje zapis § 3 ust. 5 Załącznika nr 2 – Projekt umowy tj.:

Było:

- 5. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy w opakowaniach jednostkowych i zbiorczych oznakowanych wraz z informacją (ulotką) zgodnie z obowiązującymi przepisami.*

Jest:

- 5. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy w handlowych opakowaniach jednostkowych i zbiorczych oznakowanych wraz z informacją (ulotką) zgodnie z obowiązującymi przepisami.*

Pytanie nr 3 – dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie ww. zapisu umowy. Zgodnie z § 3 ust. 3 Zamawiający wymaga, aby dostarczony asortyment miał termin ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy. Wyroby medyczne wymagają określonych warunków transportu i zwrot, czy nieznane warunki przechowywania mogą powodować, że produkt stanie się niepełnowartościowy za co wykonawca nie może ponosić konsekwencji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 – Pakiet 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu przedłużającego o długości 100 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 5 – Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z łącznikiem Luer-lock do łatwego wpięcia do wkłucia z niezależnym przedłużonym kroplomierzem, z zatyczką z filtrem z zabezpieczeniem przed wpływem pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 – Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie przyrządu z filtrem bakteryjnym 0,1 mikrona, filtrem hydrofobowym bakteryjnym 5 mikronów o powierzchni 0,36cm².

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 – Pakiet 40 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby dodatkowo przy rozmiarach: 22G, 20G, 18G, miał możliwość wyboru kaniuli posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Potrójne potwierdzenie skutecznej kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 7 – Pakiet 40 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia, bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo w opakowanie typu blister papier/folia w rozmiarach 26G dł 19 mm, prędkość przepływu 14 ml/min, 24 G długość 19mm, prędkość przepływu 19 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 8 – Pakiet 52 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie strzykawki ze skalą co 0,2 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 9 – Pakiet 52 poz. 6, 7

Prosimy o dopuszczenie strzykawki doustnej 10ml jednorazowej, przezroczystej o pojemności 10 ml, skalowanej co 0,2 ml, trzyczęściowej. Tłok, cylinder i koreczek wykonane z polipropylenu. Płynnie przesuwany tłok nie zawierający lateksu. Korek zabezpieczający przed wylaniem leku po przygotowaniu, (dostarczany w oddzielnym opakowaniu). Końcówka nie pasująca do końcówki Luer, Luer-Lock, kaniul i igieł. Oznaczenie na cylindrze "for oral use only". Opakowanie zbiorcze 500 szt.



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 – Pakiet 52 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w op. zbiorcze po 200 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11 – Pakiet 52

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w kolumnie „ilość op.” wymaga zaokrąglenia do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie nr 12 – pakiet 103

Czy zamawiający wymaga, przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennie, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przetworników do krwawego pomiaru ciśnienia o powyższych parametrach.

Pytanie nr 13 – pakiet 103

Czy w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu zamawiający wymaga dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 103 systemów z dodatkowym kompletem koreczków.

Pytanie nr 14 – Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania od ch12 do ch18 / 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 – Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści kod kolorowy tylko na konektorze cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 16 – Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednocześnie komorę kroplową?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17 – Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe parametry pod warunkiem zachowania wymogów z pkt. 5 i 6 dla poz. 1 tj. „5) filtr zwalidowany na WZW typu C, HIV, Mycobacterium Tuberculosis, 6) "Skuteczność filtracyjna względem NaCl $\geq 97,416$ %" oraz zaoferowania wydzielonego wymiennika ciepła i wilgoci.

Pytanie nr 18 – Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19 – Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20 – Pakiet 18 poz. 3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21 – Pakiet 18 poz. 4

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 22 – Pakiet 18 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23 – Pakiet 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24 – Pakiet 21 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę skalowaną co 1 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25 – Pakiet 21 poz. 5, 6, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści równoważny zamknięty system do odsysania o poniższym opisie:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin



- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Rozmiary 10/12/14/16 FR, długość 60 cm (intubacja) oraz 30 cm (tracheostomia)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26 – Pakiet 21 poz. 5, 6, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści równoważny zamknięty system do odsysania o poniższym opisie:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27– Pakiet 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28 – Pakiet 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,3 ml?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29 – Pakiet 23 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania, podobnie jak w pozycji 1, filtra do infuzji neonatologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania akcesoriów różnych z zachowaniem wymogów określonych dla poz. 2.

Pytanie nr 30 – Pakiet 23 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści maksymalną objętość wypełnienia 0,09 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 31 – Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik Sengstakena wykonany w całości z PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 – Pakiet 71 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarach 2.0; 3.3; 4.0; 4.7?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania przewodnic w powyższych rozmiarach.

Pytanie nr 33 – Pakiet 71 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 700 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34 – Pakiet 71 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji o długości 53 cm, rozmiar 6F?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 35 – Pakiet 71 poz. 3

Czy Zamawiający na pewno oczekuje przewodnicy do trudnych intubacji w rozmiarze 5F, czy też nastąpiła omyłka i Zamawiający oczekuje przewodnicy do trudnych intubacji w rozmiarze 15F o długości 80 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w Pakiecie nr 71 poz. 3.

Winno być:

„Przewodnica do trudnych intubacji typ Bougie dł.80cm, 15F, śr. wew. 5,0 mm.”

Pytanie nr 36 – Pakiet 73 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym



- zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
 - zestaw wprowadzający
 - Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37 – Pakiet 73 poz. 2

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38 – Pakiet 77 poz. 1

Czy zamawiający dopuści Yankauer o długości ok. 27 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39- Pakiet 77 poz. 1

Czy zamawiający dopuści uniwersalny łącznik do ssaków bez możliwości docinania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 – Pakiet 79 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści równoważną jednorazową łyżkę światłowodową metalową, nie zawierającą lateksu, bezpieczna w użyciu, szczególnie skuteczna w sytuacjach awaryjnych, zgodna z „zielonym standardem”, ISO 7376, łyżki typu Miller – proste oraz Mcintosh – zakrzywione, okrągłe zakończenie zmniejsza ryzyko powstania urazów, światłowód osłonięty, z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie, mikrobiologicznie czyste, zatrask kulkowy w metalowej podstawie, bezpośrednio na łyżce umieszczona informacja o rozmiarze łyżki, typie, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia, na opakowaniu znajdują się informacje o typie, rozmiarze, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie opisowe rozmiaru, termin ważności 3 lata od daty produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 – Pakiet 79 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar na opakowaniu jednostkowym kodowany cyfrowo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kodowania cyfrowego z zachowaniem kodowania kolorem.

Pytanie nr 42 – Pakiet 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43 – Pakiet 79 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „na łyżce widoczne kodowanie kolorystyczne rozmiaru widoczne wzdłuż profilu”?



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44 – Pakiet 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści informacje o typie i rozmiarze łyżki tylko na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45 – Pakiet 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46 – Pakiet 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści równoważne laryngoskopy składające się z:

1. Łyżek jednorazowych, miejsce mocowania łyżki metalowe, pozostała część rękojeści wykonana z tworzywa sztucznego, źródło LED o mocy 25000 LUX, zgodne z „zielonym standardem”, ISO 7376, łyżki typu Miller w rozmiarach 0-4 oraz Mcintosh w rozmiarach 1-5, okrągłe zakończenie, światłowód z tworzywa sztucznego zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie, mikrobiologicznie czyste, bezpośrednio na łyżce umieszczona informacja o rozmiarze łyżki, typie, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia, na opakowaniu znajdują się informacje o typie, rozmiarze, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie opisowe rozmiaru;

oraz

2. Rękojeści jednorazowych, uchwyty metalowe, światłowodowe, zgodne z „zielonym standardem”, ISO 7376, uchwyt z podłużnymi frezami, co zapewnia pewny chwyt w dłoni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47 – Pakiet 100 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48 – Pakiet 100 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową zawartością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49 – Pakiet 100 poz. 2

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50 – Pakiet 100 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową zawartością ftalanów?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

Pytanie nr 51 – Pakiet 100 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długości rurek +/- 10mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 52 – Pakiet 100 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53 – Pakiet 100 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową zawartością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54 – Pakiet 100 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści długości rurek +/- 10mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55 – Pakiet 100 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56 – Pakiet 100 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową zawartością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 57 – Pakiet 115 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 115 poz. 1 rurek tracheostomijnych silikonowanych.

Pytanie nr 58 – Pakiet 115 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową zawartością ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający w Pakiecie nr 115 poz. 1 wymaga zaoferowania rurek tracheostomijnych bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 59 – Pakiet 115 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 60 – Pakiet 115 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skrzydełka szyldu z opisem tylko średnicy wewnętrznej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opisu średnicy wewnętrznej i zewnętrznej skrzydełek.

Pytanie nr 61 – Pakiet 115 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę w kolorze białym?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 62 – Pakiet 115 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę mikrobiologicznie czystą, niesterylną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 63 – Pakiet 115 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę składającą się z warstwy pianki w środku, warstwy bawełny z jednej strony oraz warstwy weluru z drugiej strony?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 64 – pakiet 1

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 65 – pakiet 5, poz. 1, 3, 5

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 66 – pakiet 5 poz. 1, 3, 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania komór i drenów bez ftalanów (DEHP) i bez PVC (gdzie głównym plastyfikatorem jest ftalan). Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania w poz. 1 – 5 produktów bez ftalanów.

Pytanie nr 67 – pakiet 5 poz. 1, 3, 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w



formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu z oznaczeniem na etykiecie.

Pytanie nr 68 – pakiet 5 poz. 1, 3, 5

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 69 – pakiet 5 poz. 1,3,5

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) z ostrą igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczyznową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 70 – pakiet 5 poz. 1, 3, 5

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 71 – pakiet 5 poz. 1, 3, 5

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 72 – zadanie 5 poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania wymogu „bez ftalanów (DEHP)”.

Pytanie nr 73 – zadanie 5, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Odpowiedź tożsama z odpowiedzią na pytanie nr 66 z niniejszej Informacji dla Wykonawców.



Pytanie nr 74 – zadanie 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kołec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 75 – zadanie 5, poz. 2

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższy sposób oznakowania.

Pytanie nr 76 – zadanie 5, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77 – zadanie 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą bioreczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78 – pakiet 22, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz. 2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 79 – pakiet 41, poz. 4

Czy zamawiający wydzieli poz. 4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 80 – pakiet 52, poz. 1-7

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do



uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Identyfikacja już „pracującej” strzykawki, np. w pompie, dzięki logo, nazwie lub typie na cylindrze strzykawki, pozwala na bezbłędną jej identyfikację i wymianę na identyczny typ strzykawki bez konieczności zmian na panelu sterowania pompy.

Pytanie nr 81 – pakiet 52, poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 82 – pakiet 52, poz. 1

czy zamawiający dopuści pojemność min. 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83 – Pakiet 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego lejek – lejek o średnicy wewnętrznej 6,4mm, na jednym końcu dodatkowa zatyczka chroniąca światło dreny przed zabrudzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84 – Pakiet 17 poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie czy dren do odsysania pola operacyjnego lejek – lejek o średnicy wewnętrznej 6,4mm, na jednym końcu dodatkowa zatyczka chroniąca światło dreny przed zabrudzeniem ma mieć długość 210 cm. Długość 100 cm jest nie spotykana na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 17 poz. 1 drenów do odsysania pola operacyjnego lejek – lejek o dł. 100 cm. Wymagana długość występuje na rynku i Zamawiający jest w nią zaopatrywany w ramach bieżącej umowy.

Pytanie nr 85 – Pakiet 17 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego lejek – lejek 200-210 cm o średnicy wewnętrznej 6,4mm, na jednym końcu dodatkowa zatyczka chroniąca światło dreny przed zabrudzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86 – Pakiet 17 poz. 3.

Prosimy o sprecyzowanie czy w pozycji trzeciej chodzi o kankę 10 mm? Podana 10 CH jest zbyt mała, zwłaszcza, że dren ma być 30 CH.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 71 poz. 3 zestawu do odsysania m. in. z kanką 10 CH/ 26 cm dł.

Pytanie nr 87 – Pakiet 17 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego z fajką – o średnicy drenu 6,4 mm. Pozostałe



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

warunki bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88 – Pakiet 71 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga aby przewodnice do rurek intubacyjnych były wykonane z mosiądzu pokrytego tworzywem sztucznym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przewodnic wykonanych z mosiądzu pokrytego tworzywem sztucznym. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 89 – Pakiet 71 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga aby przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarze 4,0 były o dwóch długościach: 34cm i 60 cm oraz w rozmiarze 5,0 były o dwóch długościach: 37cm i 60 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przewodnic do rurek intubacyjnych w rozmiarze 4,0 były o dwóch długościach: 34cm i 60 cm oraz w rozmiarze 5,0 były o dwóch długościach: 37cm i 60 cm z możliwością ich wyboru.

Pytanie nr 90 – Pakiet 71 poz. 3.

Czy Zamawiający sprecyzuje rozmiar przewodnicy do trudnej intubacji – czy nie powinno być 15F? 5F to byłaby przewodnica dla niemowląt.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w Pakiecie nr 71 poz. 3.

Winno być:

„Przewodnica do trudnych intubacji typ Bougie dł.80cm, 15F, śr. wew. 5,0 mm.”

Pytanie nr 91 – Pakiet 71 poz. 3.

Czy Zamawiający wymaga aby przewodnice do trudnej intubacji posiadały futerał zabezpieczający przed uszkodzeniem ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia zabezpieczenia przewodnicy przez jej uszkodzeniem. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zabezpieczenia w formie futerału.

Pytanie nr 92 – Pakiet 71 poz. 3.

Czy Zamawiający wymaga aby przewodnice do trudnej intubacji wykonane były z plecionki włókien żywiczych pokrytych medycznym tworzywem w celu zapewnienia odpowiedniej elastyczności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przewodnic wykonanych z włókien żywiczych.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

**Z-ca Kierownika Działu
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych**

mgr inż. **Jacek Banaszak**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. Szpitalna 124 Wrocław

Infolinia 45 95 95 454

Sekretariat tel. +48 71 32 70 101; e-mail: sekretariat@wssk.wroc.pl

NIP 8951645574, REGON 000977893

www.wssk.wroc.pl

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Włodzisław Witkiewicz



**DOLNY
ŚLĄSK**