



Włocławek, dnia 25.09.2023r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

**dot: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn.
Dostawa produktów leczniczych i innych preparatów
Znak postępowania : DZP/66/2023**

Numer ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 2023/S 168 - 527908, data przekazania Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej: 29.08.2023r., data publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 01.09.2023r., data zamieszczenia na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 01.09.2023r.

Zamawiający Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku informuje, że zgodnie z art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. — Prawo zamówień publicznych (t.j.Dz.U.2023.1605), wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ. Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania oraz działając na podstawie art. 137 ust. 1, 2 dokonuje zmiany treści SWZ:

Pytanie nr 1

Dotyczy części 6, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści w Części 6 poz. 13 do wyceny BIWALIRUDYNA ACCORD 250MG*1 FIOL. z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy części 16, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści w Części 16 poz. 1 do wyceny ONE GEL 11ML*25 SZT. z odpowiednim przeliczeniem tj. 739 op. oraz czy Zamawiający dopuści w Części 16 poz. 2 ONE GEL 6ML*25 SZT. z odpowiednim przeliczeniem tj. 841 op.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy części 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści w Części 3 poz. 13 do wyceny OXYLAXON 40MG+20MG*30 TABL.O PRZED. UWAL. z odpowiednim przeliczeniem tj. 6 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy części 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści w Części 6 poz. 12 do wyceny BETASERC 24MG * 50 TABL. z odpowiednim przeliczeniem tj. 132 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl
tel. 54 412 90 00



Pytanie nr 5

Dotyczy części 6, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści w Części 6 poz. 42 do wyceny LOSARTAN GENOPTIM 50MG*28 TABL.POWL.. z odpowiednim przeliczeniem tj. 43 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy pakietu 1, pozycja 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w dawce 300mg/4 ml, roztw. do nebul.56poj.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 amp w ilości 14 898 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 amp w ilości 4 768 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 40 sztuk w ilości 1070 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 40 sztuk w ilości 1070 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 100

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 30 g w ilości 305 opak. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 sztuk w ilości 986 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę w opakowaniu po 10 sztuk z przeliczeniem ilości na 956 op.

Pytanie nr 13

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 1 fiol w ilości 2150 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl
tel. 54 412 90 00



Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 4 sztuki w ilości 16opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 amp w ilości 192 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 amp w ilości 12 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 30 sztuki w ilości 6 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 fiole w ilości 138 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 700 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 240 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 sztuk w ilości 520 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 sztuk w ilości 1256 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl
tel. 54 412 90 00



Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 946 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 sztuk w ilości 660 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 sztuk w ilości 466 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 sztuk w ilości 146 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 50 sztuki w ilości 70 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 123

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 28 sztuk w ilości 440 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 137

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 48 sztuki w ilości 69 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w Części 9 dopuści złożenie oferty na Albuminum Humanum w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na Albuminum humanum w opakowaniu typu fiolka.

Pytanie nr 31

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 23 i 24 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 1 poz. 23 i 24 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 32

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 43 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 1 poz. 43 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Sebacate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 33

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 13 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 13 poz. 20 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 33A

Czy w Części 13 poz. 20 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 34

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 13 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 13 poz. 96 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 34A

Czy w Części 13 poz. 96 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.



Pytanie nr 35

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 13 poz. 212 i 213 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 13 poz. 212 i 213 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podano podstawowe wymogi.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 167,168

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10amp w ilości 336 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60, 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 fioł w ilości 3 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 199

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g lub Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 106

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Dotyczy § 1 ust. 3 Załącznika nr 4 do swz.

Mając na względzie fakt, że Umowa obowiązywać będzie przez 24 miesiące od jej zawarcia, czy koniecznym jest dostarczanie produktów leczniczych lub wyrobów medycznych z okresem przydatności aż 12 miesięcy, tym bardziej, że zamówienia częściowe realizowane są w krótkiej jednostce czasowej a dostawy wykonywane są sukcesywnie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Tym samym zasadnym rozumiemy, że wystarczającym terminem minimalnym byłby okres przydatności 6 miesięcy.

Dodatkowo prosimy o uzupełnienie zdania pierwszego powołanego zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 41

Dotyczy § 4 ust. 10 Załącznika nr 4 do swz.

Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna zmiana w ilości asortymentu zamawianego dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno, czy całkowitego zakresu przedmiotu zamówienia pomiędzy tymi grupami?

Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywiście jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 12.09.2023r., dokonał modyfikacji treści wzoru umowy w zakresie § 4 ust. 10, w odpowiedzi na pytanie nr 8.

Pytanie nr 42

Dotyczy § 7 Załącznika nr 4 do swz.

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „nabyciu zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?
2. Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca tego zakupu?
3. Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „nabycia zastępczego”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie § 7 wzoru umowy z wyjątkiem § 7 ust. 2 wzoru umowy, któremu Zamawiający nadaje następujące brzmienie:

„W przypadku braku dostawy w terminie określonym w umowie, Zamawiający, po bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do wykonania nie zrealizowanej części zamówienia, ma prawo nabyć brakujące towary zgodnie z opisem asortymentu zawartym w Formularzu asortymentowo-cenowym u innego wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) bez obowiązku nabycia od Wykonawcy towarów dostarczonych po terminie”.

Pytanie nr 43

Dotyczy § 8 ust. 3 lit. „a” i „b” Załącznika nr 4 do swz.

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej oraz równego traktowania Stron Umowy, czy Zamawiający w powołanych przypadkach jako podstawę naliczenia kary umownej przyjmie wartość towaru niedostarczonego i wartość towaru w którym stwierdzone zostaną nieprawidłowości a nie całkowitą wartość Umowy, tym bardziej, że Umowa może być zawarta dla więcej niż jedna grupa, zadania, część.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 12.09.2023r., dokonał modyfikacji treści wzoru umowy w zakresie § 8 ust. 3 lit. a), w odpowiedzi na pytanie nr 17.

Pytanie nr 44

Dotyczy § 8 ust. 5 zdanie pierwsze Załącznika nr 4 do swz.

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej oraz równego traktowania Stron Umowy, czy Zamawiający w powołanych przypadkach jako podstawę naliczenia kary umownej przyjmie zakres, część, grupę dla której Zamawiający odstąpił a nie całkowitą wartość Umowy, tym bardziej, że Umowa może być zawarta dla więcej niż jedna grupa, zadania, część i Zamawiający stwierdził wypełnienie delegacji przepisu dla tylko części, zadania, grupy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez wykonawcę zmianę treści wzoru umowy.



Pytanie nr 45

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę SWZ.

Pytanie nr 46

dot. zapisów umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kar umownych. Naliczanie kar za opóźnienie w realizacji dostawy od wartości umowy, a nie od wartości niedostarczonego w terminie towaru jest nieuzasadnione i rażąco wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 12.09.2023r., dokonał modyfikacji treści wzoru umowy w zakresie § 8 ust. 3 lit. a), w odpowiedzi na pytanie nr 17.

Pytanie nr 47

dot. Pakiet 16

Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

Poz. 1 i 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby żel nie zawierał parabenów, które są konserwantami mogącymi przyczynić się do wywołania reakcji alergicznej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podane są podstawowe wymagania.

Pytanie nr 48

dot. Pakiet 47, Poz.1 i 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % NaCl zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa i IIb, dopuszczonych do obrotu w Europie i USA.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. BŁOGOSŁAWIONEGO KSIĘDZA JERZEGO POPIEŁUSZKI WE WŁOCŁAWKU

Pragniemy nadmienić, że klasyfikacja wyrobu jest decyzją producenta i jest zatwierdzana w Europie przez jednostkę notyfikowaną a w USA przez FDA, co gwarantuje bezpieczeństwo wyrobu medycznego.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia prawnego i medycznego

2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty badań klinicznych, porównujących wpływ zaferowanych fabrycznie napełnionych strzykawek z manualnie napełnionymi strzykawkami na wskaźnik zakażeń krwi.

Co do zasady stosowanie gotowych strzykawek do przepłukiwania fabrycznie napełnionych 0,9 % NaCl zmniejsza wskaźnik zakażeń.

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki do przepłukiwania ze sterylnym roztworem 0,9% NaCl o objętości 10 ml, w strzykawce sterylnej na zewnątrz - z końcówką Luer lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, strefa sterylna oznaczona na korpusie strzykawki, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, strzykawka wyposażona w nakładany korek zamykający luer o długości 1 cm, zapobiegający kontaminacji wewnętrznej części stożka, pakowanej w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podane są podstawowe wymogi.

Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawek do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % NaCl, w pojemnościach 3, 5, 10ml, strzykawki posiadające średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 10ml. nie zawierające lateksu, DEHP, PVC, konserwantów. Ułatwiający szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (KOD UDI na strzykawce). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem o długości 1 cm, zapobiegający kontaminacji wewnętrznej części stożka Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC, Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie podane są podstawowe wymogi.

Z upoważnienia
Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
we Włocławku

Specjalista
Działu Zamówień Publicznych
mgr inż. Dorota Nowacka



ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl
tel. 54 412 90 00

