



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 -7/ ~~199~~ /2020

Wrocław, dnia 15.04.2020 r.

INFORMACJA NR 7 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 2019 r. poz. 1843) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „**Dostawa nici chirurgicznych i produktów hemostatycznych**”: Szp/FZ-7/2020

Dotyczy pakietu nr 1:

Pytanie nr 1

1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty:

- w pozycji nr 2-5, 10 i 12 z igła wzmocnioną, tj. odporniejsza na złamania lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 2-5, 10 i 12 z igła wzmocnioną, tj. odporniejsza na złamania lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych

- w pozycji nr 5 ze szwem o długości 70 cm,

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- w pozycji nr 6 ze szwem o długości 75 cm,

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- w pozycji nr 14 z igłą 26 mm,
z zachowaniem pozostałych parametrów w tych pozycjach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem

Pytanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 26 z igła tępą 64-65mm 90cm lub wydzielenie z pakietu ponieważ taki zapis w pakiecie wskazuje na preferencje konkretnej firmy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w przypadku igieł okrągłych **jednocześnie** spłaszczonego i rowkowanego korpusu igły zapewniającego lepszą stabilizację w imadle i zapobiegającego obracaniu się igły w imadle?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza spłaszczony, rowkowany oraz jednocześnie spłaszczony i rowkowany korpus igły.

Pytanie nr 4

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakie parametry muszą się należeć na wymaganych przez Zamawiającego znacznikach lepnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tylko dopuszcza znaczniki lepne [parametry identyfikujące: KOD – nr katalogowy, nr serii, data ważności, grubość nitki, nazwę handlową nitki, producent nitki (w tym metki)].

Pytanie nr 5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, **które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim**, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach** zgodnie z art. 14 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz.U. nr 107, poz. 679) zgodnie z którym:

- „Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”
- "Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie szwów chirurgicznych, które posiadają opis wskazany powyżej.

Pytanie nr 6

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pakowania szwów w podwójnie szczelnie zamknięte saszetki **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach i dopuszczenie** nici pakowanych bezpośrednio na nośnik papierowy lub plastikową tackę z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, a następnie zapakowane w opakowanie z folii aluminiowej z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, sposób ten pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą? Pojedyncze sterylne opakowania zapewniają dokładnie te same właściwości i co najważniejsze to samo bezpieczeństwo materiału szewnego, dlatego posiadają wszelkie wymagane dokumenty rejestracyjne dla wyrobów medycznych i są zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny, bezpieczny rodzaj pakowania szwów opisany powyżej.

Dotyczy pakietu nr 2.

Pytanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 1 i 3 z igłą wzmocnioną 40 mm, odporniejsza na złamanie lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty w pozycji nr 1 i 3 z igłą wzmocnioną 40 mm, odporniejszej na złamanie lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych.

Pytanie nr 8

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w przypadku igieł okrągłych **jednocześnie** spłaszczonego i rowkowanego korpusu igły zapewniającego lepszą stabilizację w imadle i zapobiegającego obracaniu się igły w imadle?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza spłaszczony, rowkowany oraz jednocześnie spłaszczony i rowkowany korpus igły.

Pytanie nr 9

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakie parametry muszą się należeć na wymaganych przez Zamawiającego znacznikach lepnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tylko dopuszcza znaczniki lepne [parametry identyfikujące: KOD – nr katalogowy, nr serii, data ważności, grubość nitki, nazwę handlową nitki, producent nitki (w tym metki)].

Dotyczy pakietu nr 3:

Pytanie nr 10

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w przypadku igieł okrągłych **jednocześnie** spłaszczonego i rowkowanego korpusu igły zapewniającego lepszą stabilizację w imadle i zapobiegającego obracaniu się igły w imadle?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza spłaszczony, rowkowany oraz jednocześnie spłaszczony i rowkowany korpus igły.

Pytanie nr 11

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakie parametry muszą się należeć na wymaganych przez Zamawiającego znacznikach lepnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tylko dopuszcza znaczniki lepne [parametry identyfikujące: KOD – nr katalogowy, nr serii, data ważności, grubość nitki, nazwę handlową nitki, producent nitki (w tym metki)].

Dotyczy pakietu nr 4:

Pytanie nr 12

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji 1 i 2 z igłą okrągłą 48 mm z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 1 i 2 igłę okrągłą 48 mm z zachowaniem pozostałych parametrów

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga szwów dwuskładnikowych nowszej generacji z poliglaktyny wchłaniających się do 42 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 14

Prosimy o doprecyzowanie jakie parametry muszą się należeć na wymaganych przez Zamawiającego znacznikach lepnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tylko dopuszcza znaczniki lepne [parametry identyfikujące: KOD – nr katalogowy, nr serii, data ważności, grubość nitki, nazwę handlową nitki, producent nitki (w tym metki)].

Pytanie nr 15

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, **które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim**, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach** zgodnie z art. 14 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz.U. nr 107, poz. 679) zgodnie z którym:

„1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

1. Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim,

natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów.

Pytanie nr 16

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pakowania szwów w podwójnie szczelnie zamknięte saszetki **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach i dopuszczenie** nici pakowanych bezpośrednio na nośnik papierowy lub plastikowa tackę z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, a następnie zapakowane w opakowanie z folii aluminiowej z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, sposób ten pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą? Pojedyncze sterylne opakowania zapewniają dokładnie te same właściwości i co najważniejsze to samo bezpieczeństwo materiału szewnego, dlatego posiadają wszelkie wymagane dokumenty rejestracyjne dla wyrobów medycznych i są zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny, bezpieczny rodzaj pakowania szwów opisany powyżej.

Dotyczy pakietu nr 6:

Pytanie nr 17

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami nowszej generacji syntetycznymi, monofilamentowymi o okresie wchłaniania 180-220 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 18

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, **które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim**, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach** zgodnie z art. 14 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz.U. nr 107, poz. 679) zgodnie z którym:

„1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

1. Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów.

Pytanie nr 19

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pakowania szwów w podwójnie szczelnie zamknięte saszetki **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach i dopuszczenie** nici pakowanych bezpośrednio na plastikową tackę zmniejszającą pamięć szwu z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, a następnie zapakowane w opakowanie z folii aluminiowej z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, sposób ten pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą? Pojedyncze sterylne opakowania zapewniają dokładnie te same właściwości, a co najważniejsze to samo bezpieczeństwo materiału szewnego, dlatego posiadają wszelkie wymagane dokumenty rejestracyjne dla wyrobów medycznych i są zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny, opisany powyżej bezpieczny rodzaj opakowania.

Pytanie nr 19 a

Prosimy o doprecyzowanie jakie parametry muszą się należeć na wymaganych przez Zamawiającego znacznikach lepnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tylko dopuszcza znaczniki lepne [parametry identyfikujące: KOD – nr katalogowy, nr serii, datę ważności, grubość nitki, nazwę handlową nitki, producent nitki (w tym metki)].

Dotyczy pakietu nr 7:

Pytanie nr 20

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 2 z igłą 31 mm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty w pozycji nr 2 z igłą 31 mm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie nr 21

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, **które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim**, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach** zgodnie z art. 14 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz.U. nr 107, poz. 679) zgodnie z którym:

„1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

1. Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty ze szwami chirurgicznymi, które posiadają opis rodzaju nici na opakowaniu zbiorczym w języku polskim, natomiast opis na saszetkach wyrażony jest za pomocą zharmonizowanych znaków oraz rozpoznawalnych kodów.

Pytanie nr 22

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pakowania szwów w podwójnie szczelnie zamknięte saszetki **tak jak jest to dopuszczone w innych pakietach i dopuszczenie** nici pakowanych bezpośrednio na plastikową tackę zmniejszającą pamięć szwu z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, a następnie zapakowane w opakowanie z folii aluminiowej z pełnymi danymi identyfikującymi produkt, sposób ten pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą? Pojedyncze sterylne opakowania zapewniają dokładnie te same właściwości, a co najważniejsze to samo bezpieczeństwo materiału szewnego, dlatego posiadają wszelkie wymagane dokumenty rejestracyjne dla wyrobów medycznych i są zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny, opisany powyżej bezpieczny rodzaj opakowania.

Dotyczy pakietu nr 20:

Pytanie nr 23

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze szwem chirurgicznym, syntetycznym, monofilamentowym wykonanym z polidiodksanonu, wchłaniającym się między 180 - 220 dniem od zaimplantowania, o gwarantowanym okresie podtrzymywania tkankowego w 50-60 % po 28 dniu od zaimplantowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 24

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 7 z igłą wzmocnioną 40 mm, tj. odporniejsza na złamania lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty w pozycji nr 7 z igłą wzmocnioną 40 mm, tj. odporniejsza na złamania lub wygięcie w trudnych warunkach operacyjnych, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie nr 25

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 3 ze szwem o długości 90 cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 26

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w przypadku igieł okrągłych **jednocześnie** spłaszczonego i rowkowanego korpusu igły zapewniającego lepszą stabilizację w imadle i zapobiegającego obracaniu się igły w imadle?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza spłaszczony, rowkowany oraz jednocześnie spłaszczony i rowkowany korpus igły.

Dotyczy pakietu nr 23:

Pytanie nr 27

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty

- w pozycji nr 2 ze szwem o długości 90 cm,
 - w pozycji nr 4 ze szwem o długości 90 cm i igłą 25mm
 - w pozycji nr 11 ze szwem o długości 45cm,
- z zachowaniem pozostałych parametrów w tych pozycjach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Dotyczy pakietu nr 24:

Pytanie nr 28

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 3 ze szwem o długości 45 cm z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 29

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 5 z igłą odwrotnie tnącą z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty w pozycji nr 5 z igłą odwrotnie tnącą z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wymaga szwów w opakowaniach zmniejszających pamięć szwu typu Realy lub Race Pack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 24 szwów w opakowaniach zmniejszających pamięć szwu typu Realy lub Race Pack.

Dotyczy pakietu nr 32:

Pytanie nr 31

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 6 z woskiem kostnym, 2,95 g mieszanina wosku pszczelego i wazeliny z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie ważnej oferty w pozycji nr 6 z woskiem kostnym, 2,95 g mieszanina wosku pszczelego i wazeliny z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 7 staplera skórniego pokrytego teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 7 stapler skórny pokryty teflonem.

Dotyczy pakietu nr 36:

Pytanie nr 33

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w poz. 4 o wymiarach 10 x10 cm z wchłaniającym jałowym hemostatykiem powierzchniowym wykonany z 100% utlenionej regenerowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 3-4 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,2-4,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami in vitro?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 34

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w poz. 5 z gazą hemostatyczną z utlenionej celulozy, o potwierdzonym w badaniach działaniu bakteriobójczym na MRSA,MRSE,VRE, wartość pH 2,2- 4,5 całkowicie wchłaniany w ciągu 7-14 dni, ze stabilnością materiału pozwalającą na usunięcie gazy z pola operacyjnego w całości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Dotyczy pakietu nr 39:

Pytanie nr 35

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty w pozycji nr 1-2 z polisacharydowym środkiem hemostatycznym w postaci białego proszku złożonego z cząstek zmodyfikowanego polimeru uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej. Pełna absorbcja 24-48 h, do kilku dni(rozkładany przez histaminazę). Czas uzyskania pełnej hemostazy 1-2min. Skuteczny do hamowania różnego rodzaju krwawień. Możliwość aplikacji w mokrym polu-silne wł. higroskopijne. Możliwość aplikacji bezpośrednio na tkanę nerwową. Bez składników toksycznych/endotoksycznych. Wielkość cząsteczki przekraczającą 40 mikronów. Zdolność absorbcyjna na 1 g 100 ml wody. Opak. zbiorcze 5 szt., a 2 g i aplikator 9 cm. Znak CE.

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 39 wymaga:

w poz. 1 opakowań zbiorczych 5 szt. a 2 g

w poz. 2 opakowań zbiorczych 5 szt. a 3 g

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje opis w Pakiecie nr 39 pozycja 2 i nadaje mu brzmienie..."Polisacharydowy środek hemostatyczny w postaci białego proszku,złożony z cząstek zmodyfikowanego polimeru uzyskiwanego z oicyszczzonej skrobi roślinnej.Pełna absorpcja 24-48 h,do kilku dni(rozkładany przezhistaminazę)Czas

uzyskania pełnej hemostazy 1-2min.Skuteczny do hamowania różnego rodzaju krwawień.Możliwość aplikacji w mokrym polu-silne wł.higroskopijne.Możliwość aplikacji bezpośrednio na tkankę nerwową.Bez skł.toksycznych/endotoksycznych.Wielkość cząsteczki przekraczająca 40 mikronów.Zdolność absorbcyjna na 1 g 100 ml wody. Opak. zbiorcze 5 szt. a 3 g i aplikator 9 cm Znak CE..."

W załączeniu zmodyfikowany Pakiet nr 39.

Dotyczy wszystkich pakietów:

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia katalogu na potwierdzenie spełnienia wymogów SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zawartymi w Rozdziale V ust. 1 lit. B.1.:

..."W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedkłada:

1. opisy, fotografie oraz inne podobne materiały dotyczące przedmiotu zamówienia, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

2. Oświadczenie dotyczące przedmiotu zamówienia – zgodnie z załącznikiem nr 4 do SIWZ.."

Przed udzieleniem zamówienia Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w **wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni dokumentów i oświadczeń wymienionych w Rozdziale V w tym również katalogów/opisów/fotografii potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania SIWZ.**

Pytanie nr 37 Dotyczy pakietu nr 38 poz. 2.

Produkt opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach handlowych po 2 sztuki.

W związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę 20 opakowań handlowych lub podanie cen jednostkowych netto i brutto za 1 sztukę z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 1 sztuki z zaokrągleniem do drugiego miejsca po przecinku wraz z jednoczesnym podaniem wielkości opakowania handlowego.

Pytanie nr 38 Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie przetargowej szwów z igłą o długości 40mm, pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

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)

.....
pieczęćka nagłówkowa Wykonawcy

Załącznik nr 1.39
do formularza ofertowe

Szp/FZ-7/2020

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 39 - proszek hemostatyczny - Zmodyfikowany

Lp	Opis produktu	j.m.	gramatura	Ilość szt./opak	Cena jedn. netto	Wartość netto	% V.A.T	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa	Kod
1	Polisacharydowy środek hemostatyczny w postaci białego proszku, złożony z cząstek zmodyfikowanego polimeru uzyskiwanego z odczyszczanej skrobi roślinnej. Pełna absorpcja 24-48 h, do kilku dni (rozkładany przez histaminazę). Czas uzyskania pełnej hemostazy 1-2 min. Skuteczny do hamowania różnego rodzaju krwawień. Możliwość aplikacji w mokrym polu silnie wł. higroskopijne. Możliwość aplikacji bezpośrednio na tkankę nerwową. Bez skut. toksycznych/endotoksycznych. Wielkość cząsteczki przekraczająca 40 mikronów. Zdołność absorbacyjna na 1 g 100 ml wody. Opak. zbiorcze 5 szt a 2 g i aplikator 9 cm Znak CE	4	5	6	7	8	9	10	11	11	12

2	<p>Polisacharydowy środek hemostatyczny w postaci białego proszku, złożony z cząstek zmodyfikowanego polimeru uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej. Pełna absorpcja 24-48 h, do kilku dni (rozkładany przez histaminazę). Czas uzyskania pełnej hemostazy 1-2 min. Skuteczny do hamowania różnego rodzaju krwawień. Możliwość aplikacji w mokrym polu - silne wł. higroskopijne. Możliwość aplikacji bezpośrednio na tkankę nerwową. Bez skł. toksycznych/endotoksycznych. Wielkość cząsteczki przekraczająca 40 mikronów. Zdolność absorbcyjna na 1 g 100 ml wody. Opak. zbiorcze 5 szt. a 3 g i aplikator 9 cm Znak CE</p>	fiolka	3 g	70						
3.	<p>Aplikator sterylny, kompatybilny z polisacharydowym systemem w postaci białego proszku o zwiększonej chłonności. Opak. A 5 szt., dł. aplikatora 38 cm</p>	opak. X 5 szt.	xxxx	25						

słownie brutto: