



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. A. Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

[www.zdrowie.walbrzych.pl](http://www.zdrowie.walbrzych.pl)

[szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl)

Wałbrzych, 30.04.2018 r.

DZPZ-530-Zp/39/PN-32/18

**Wykonawcy – wszyscy**

*Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka – Zp/39/PN-32/18*

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie 1, dot. pakietu nr 80**

**poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, wskazania i klasyfikację.**

**Pytanie 2, dot. pakietu nr 215**

**poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają

czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp. Zamawiający dopuszcza produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.**

**Pytanie 3, dot. pakietu nr 216**

**poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwwskrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylne pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład i stężenie.**

**Pytanie 4, dot. pakietu nr 80**

**poz. 44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 44 z Pakietu nr 80 i stworzy osobny pakiet? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i nie wyraża zgody na stworzenie osobnego pakietu.**

**Pytanie 5, dot. pakietu nr 216**

**poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 216 i stworzy osobny pakiet? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i nie wyraża zgody na stworzenie osobnego pakietu.**

**Pytanie 6, dot. pakietu nr 271**

**poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów

często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 20cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**poz. 11-13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11- 13 z Pakietu nr 271 i stworzy osobny pakiet? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i nie wyraża zgody na stworzenie osobnego pakietu.**

**Pytanie 7, dot. pakietu nr 270**

**poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z włókien wiskozowych impregnowanych specjalną emulsją oleisto - wodną. o działaniu nawilżająco – natłuszczającym w rozmiarze 12,7 x 22,9 cm? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę opatrunku.**

**Pytanie 8, dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego, poliuretanowego opatrunku do mocowania kaniul obwodowych z małym wycięciem w rozmiarze Rozmiar 6 x 7 cm z ramką i metką? Pozostałe parametry zgodne z opisem SWIZ” **Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/- 15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego, poliuretanowego opatrunku do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem, rozmiar 7 x 8,5 cm z metką i 2 paskami włókninowymi oraz wzmocnieniem włókniną w części obejmującej kaniulę? Pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/- 15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego, poliuretanowego opatrunku do mocowania cewników centralnych, z ramką i metką? Pozostałe parametry zgodne z opisem SWIZ” **Odp. Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 1,2 oczekuje zaoferowania sterylnego, poliuretanowego opatrunku przezroczystego do zabezpieczenia wkłuc, który posiada dokument potwierdzający barierę folii dla wirusów => 27nm, wydany przez niezależne laboratorium na podstawie badań na statystycznie znamiennej ilości próbek (zgodnie z wymogami ISO PB70:2003 - min. 32)? Bariera taka daje 100%-ową pewność zapewnienia szczelności opatrunku dla wirusów przenoszonych drogą krwi, takich jak HBV, HBC i HIV. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 w poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie poliuretanowego opatrunku z klejem akrylowym, rozmiar opatrunku: 9x20cm? Pozostałe parametry zgodne z opisem SWIZ” **Odp.**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/- 15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

„Czy zamawiający w pakiecie 10 poz. 5,6,7 oczekuje zaoferowania samoprzylepnych pasków do zamykania ran z akrylowym klejem wrażliwym na siłę nacisku, o równej szerokości na całej długości, dokładnie przybliżające brzegi rany, z mikroporowatej włókniny poliestrowej wzmocnionej włóknami sztucznego jedwabiu, nie klejące się do rękawiczek?” Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.**

**Pytanie 9, dot. pakietu nr 199**

„Czy zamawiający w pakiecie 199 poz. 2,3,4 oczekuje zaoferowania sterylnego, przezroczystego opatrunku poliuretanowego do wkłuc, sklasyfikowanego jako wyrób klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32)?Pozostałe parametry zgodne z opisem SWIZ” **Odp. Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.**