

**Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach**  
**ul. Dworcowa 31**  
**44-145 Pilchowice**

**Pismo: 10/ZP/2017/11**

Pilchowice dnia: 2017-12-01

**Według wykazu**

## **ODPOWIEDŹ**

### **na zapytania w sprawie SIWZ**

*Szanowni Państwo,*

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2017-11-30 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) w trybie **przetargu nieograniczonego**, na:

**Dostawy sprzętu medycznego, laboratoryjnego, środków dezynfekujących i opatrunkowych dla szpitala w Pilchowicach,**

Treść wspomnianej prośby i odpowiedzi jest następująca :

#### **Zapytanie nr 13**

Uprzejmie proszę o udzielenie odpowiedzi na pytanie do część nr 14 (arkusz asortymentowo-cenowy):

Czy Zamawiający dopuści kasety typu B (poz. 1.1) oraz gaz (poz. 1.3) o terminie ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?

Producent nie jest w stanie zapewnić dostaw ww. produktów o terminie ważności wymaganym w siwz.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuści**

#### **Zapytanie nr 14**

##### **Pytanie nr 1**

Dotyczy części nr 2 pozycje 2.1 do 2.5

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli.

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 r (Dz. U. z 2016 r. poz. 211) informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza, i/lub jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej ilości wyrobów”

Zgodnie z powyższym do identyfikacji kaniuli dożylniej wystarczy nazwa umieszczona na opakowaniu jednostkowym oraz/lub kartonie zbiorczym. Ponadto nazwa producenta umieszczona na samym wyrobie nie może służyć za podstawę do ewentualnej reklamacji, bądź identyfikacji w przypadku zdarzenia medycznego, ponieważ Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 ((Dz. U. z 2016 r. poz. 211) mówi „ wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”.

Kaniule dożylnie z nazwą producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli są cechami charakterystycznymi dla produktów firmy Braun i nazwie handlowej Vasofix Safety. Zatem nie ma możliwości złożenia oferty konkurencyjnej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie danych zgodnych w SIWZ na opakowaniu jednostkowym. (bezpośrednim).**

#### **Pytanie 2**

Dotyczy Części nr 2 poz. 2.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie długości cewnika kaniuli 20G 1,1 x 32 mm jako tożsamy; Wymóg G20 – 33 spełnia konkretny produkt; różnica 1 mm jest niezauważalna i nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność kaniuli.

Kaniule dożylnie w rozmiarze G20 1,1 x 33 mm jest oferowana na rynku polskim tylko przez jednego producenta firmę Braun o nazwie Vasofix Safety. Zatem nie ma możliwości złożenia oferty konkurencyjnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 3**

Dotyczy części nr 2 pozycja 2.1 – 2.5

Z uwagi na fakt, iż Zamawiający nie określił typu zabezpieczenia kaniuli (metalowe lub plastikowe) zwracamy się do Zamawiającego o akceptację automatycznego (pasywnego) plastikowego rozwiązania zabezpieczającego ostrze igły przed przypadkowym zakłuciem pozbawionego ostrych krawędzi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 4**

Dotyczy Części nr 2 pozycja 2.1. do 2.5

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wystarczające będzie by w celu identyfikacji na opakowaniach jednostkowych i zbiorczych kaniul zawarte będą istotne informacje identyfikacyjne produkt takie jak: długość i rozmiar kaniul, wartość przepływów w ml/min, rodzaj materiału z jakiego wykonana jest kaniula, rodzaj i metoda jej sterylizacji, nazwa producenta i nazwa handlowa i tym samym odstąpi od wymogu nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie danych zgodnych w SIWZ na opakowaniu jednostkowym. (bezpośrednim).**

Zamawiający  
Adam Naczyński  
magister farmacji