

EZ.28.167.847.2018OK

Łódź, dnia 28.03.2018r.  
Numer sprawy: 167/ZP/17

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro **na dostawy sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

### Odpowiedzi na pytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawy sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

#### I. W toku postępowania zostały zadane następujące pytania i prośby o wyjaśnienia dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

##### Pytanie 1

Poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy produkt ma posiadać system wyrównywania ciśnienia który podczas zalania gwarantuje prawidłowe funkcjonowanie systemu oraz umożliwia wzrokową weryfikację obecności płynu w systemie wyrównywania?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

##### Pytanie 2

Poz.2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod pojęciem "połączony za pomocą luer lock do strzykawki" rozumie możliwość podłączenia do strzykawek luer lock różnej pojemności powszechnie dostępnych na rynku, oc jest rozwiązaniem w pełni uniwersalnym?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

##### Pytanie 3

Poz. 1 -3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy produkty w poz. 1-3 mają pochodzić od jednego producenta, co zapewni pełną kompatybilność i bezpieczeństwo systemu?

##### **Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający wymaga, aby produkty w poz. 1-3 pochodziły od jednego producenta i były ze sobą kompatybilne.

##### Pytanie 4

##### **Zadanie 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie do pobierania leku z fiołki w bezpiecznym systemie zamkniętym z certyfikatem CE i ONB/FDA (potwierdzającym rejestrację jako system zamknięty CSTD) umożliwiające rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiołki do strzykawki,

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



wyrównujące różnicę ciśnień wewnątrz fiolki do dowolnej wartości przez system filtrów Toxi -Guard – aktywowany filtr węglowy -adsorbujący związki organiczne przed wydostaniem się na zewnątrz fiolki + filtr hydrofobowy chroniący zawartość fiolki przed zanieczyszczeniami z zewnątrz wbudowanych w adapterze. Adapter z ostrzem bezigłowym mocowany na fiolkę o średnicy korka 20 mm, (pakowany razem z konwerterem na fiolkę o średnicy korka 13 mm) całkowicie zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji -potwierdzone badaniami klinicznymi z lekami cytostatycznymi, urządzenie kompatybilne z pozycją 2 i 3, jałowe, pakowane po 1 szt, wolne od lateksu i DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 5****Zadanie 1 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd na strzykawkę umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i podania do worka /butelki plastikowej z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia i.v. kompatybilne z poz .1 i 3 ,pasujące do wszystkich strzykawek z zakończeniem Luer Lock, posiadające zabezpieczoną igłę o średnicy 16 G, jałowe, pakowany oddzielnie , wolny od lateksu i DEHP, kompatybilny z lekami cytostatycznymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 6****Zadanie 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd z portem igłowym do worka infuzyjnego z wbudowanym tłaczem, kompatybilny z tłaczem na strzykawkę z pozycji 2 i z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi o długości 9 cm, zakończenie portu igłowego typu Twist off kompatybilne z większością zestawów do podawania leków infuzyjnych typu grawitacyjnego lub pompowego posiadających port igłowy, z sygnałem dźwiękowym „klik” potwierdzającym bezpieczeństwo połączenia z tłaczem na strzykawkę w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 7****Zadanie 1, pozycje 1,2,3**

Celem stworzenia systemów zamkniętych do przygotowywania cytostatyków jest wyeliminowanie ryzyka narażenia na kontaminację pracowników służby zdrowia lekami niebezpiecznymi. Z uwagi na kancerogenne i mutagenne działanie leków cytotoksycznych oraz mając na uwadze zdrowie pracowników apteki czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane systemy posiadały rejestrację w FDA pod kodem ONB potwierdzającą rejestrację jako CSTD?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.**

Z poważaniem  
DYREKTOR  
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi  
*(1)*  
mgr Wojciech Sarajber

ul. Pabianicka 82, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: [szpital@kopernik.lodz.pl](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957

