



DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC
53-439 WROCLAW UL. GRABISZYŃSKA 105



....., 334-94-00, fax: (71) 362-13-06

NIP 894-24-56-112, REGON 000294295

strona internetowa: www.dcchp.pl

e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. 1173 (21) 07

Wrocław 28.10.2021 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SWZ - sprawa BZP 3810.64.2021.TP

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa wyrobów medycznych z listy pakietów, w ilościach wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego, transportem Wykonawcy lub na jego koszt.**

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SWZ.

Grupa I

1. Czy Zamawiający **Pakiecie 87 (w pozycjach od 1 do 3)** dopuści rurkę intubacyjną uznanej marki Portex z możliwością odsysaniem z nad mankieta, do przedłużonej intubacji, z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, zwężającym się ku dołowi (stożek) o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, posiadającą duży otwór usytuowany tuż nad mankietem pozwalający na efektywne odessanie wydzieliny; wbudowany w ściankę rurki przewód do odsysania o średnicy 4 mm, niezmniejszający jej wewnętrznego światła, z otworem Murphy'ego, o atraumatycznych krawędziach wewnętrznych; balonik kontrolny z rozmiarem rurki, średnicą i nazwą mankieta i oznaczeniem producenta; oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu i na uniwersalnym (w niebieskim kolorze) łączniku 15mm; linia RTG na całej długości rurki; skala centymetrowa na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych. Sterylna, bez lateksu, jednorazowa.

Opakowanie: papier/folia. Rozmiary:

- w pozycji 1: **7,5; 8,0; 8,5** (do wyboru)
- w pozycji 2: **8,5** lub **9 mm** (do wyboru)
- w pozycji 3: **9 mm** (do wyboru)

Czy w razie pozytywnej odpowiedzi Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości próbek do: pozycja 1 (1 szt.) i pozycja 2 (1 szt.).

Odp: Tak, jak w SWZ.

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 94** dopuści zestaw do ciągłego znieczulenia zewnątrzoponowego o składzie:
- igła typu Tuohy 18G / 80 mm, ze znacznikami głębokości, z mandrynem wypełniającym światło igły, ze skrzydełkami
- skrzydełka igły typu Tuohy z możliwością ich zdjęcia (w celu umożliwienia precyzyjnej manipulacji igłą)
- cewnik 900 mm, przezroczysty, miękki, odporny na załamania, ze znacznikami głębokości
- przewodnik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Tuohy
- strzykawka 10 ml L.O.R, z końcówką typu luer-slip, bez lateksu
- filtr zewnątrzoponowy 0,2 um, nisko-profilowy w celu zapewnienia komfortu pacjenta
- zatrzaskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie z końcówką luer lock
- etykieta (naklejka) identyfikacyjna cewnika zewnątrzoponowego

Zestaw sterylny, opakowanie typu blister.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Grupa II

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 15, Pozycja 1-7

1. Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 26Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

2.Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający stosuje u swoich pacjentów tylko ten typ cewników opisanych tym pakiecie,

3.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-7 z Pakietu nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odp: Tak, jak w SWZ.

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 23

4.Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 12Fr i 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego , skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 92, Pozycja 1

5.Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 92, Pozycja 2

6.Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 92, Pozycja 3

7.Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8.5Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Dotyczy: BZP.3810.64.2021.TP, Pakiet nr 98, Pozycja 1-2

8.Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm,20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm , łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Grupa III

Ad pakiet nr 4

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy połączenia do próżni i w kierunku do pacjenta mają być w formie schodkowanego obrotowego łącznika zapewniającego szczelność połączeń z drenami o różnych średnicach?

Dreny łączące nie są wyspecyfikowane w pakiecie nr 4, dlatego wkłady workowe winny posiadać przyłącza kompatybilne z różnymi drenami stosowanymi przez Zamawiającego.

Odp: Tak Zamawiający potwierdza.

2. Prosimy o wyjaśnienie, czy pojemniki wielorazowe o pojemności 1000-1200ml mają mieć spłaszczony kształt zapewniający możliwość stosowania na aparatach anestezjologicznych?

Odp: Tak Zamawiający potwierdza.

3. Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w poz. 1 oraz 2 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Ad pakiet nr 12

4. Uprzejmie prosimy o poprawienie w poz.1 oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie pojemności komory na wydzielinę w opisanym zestawie do drenażu: w poz.1 podano 100ml, a winno być 1000ml.

W poz.2 pojemność tego zestawu do drenażu podano prawidłowo czyli 1000ml

Odp: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską, ma być 1000ml.

Ad pakiet nr 13

5. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie w poz. 1 zestawu do punkcji opłucnej odpowiadającego podanym parametrom technicznym z igłami o długości 80mm i w rozmiarach: 14G, 16G, 18-19 G.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Ad pakiet nr 16

6. Ze względu na wątpliwości co do interpretacji zapisów zawartych pod tabelą, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy wszystkie dreny oferowane w tym pakiecie mają być wyposażone w fabrycznie dołączony do drenu wymowalny dodatkowy łącznik umożliwiający łączenie drenów ze sobą.

Odp: Tak, wszystkie dreny oferowane w tym pakiecie mają być wyposażone w fabrycznie dołączony do drenu wymowalny dodatkowy łącznik umożliwiający łączenie drenów ze sobą.

Grupa IV

1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 98 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi i o średnicy 11Fr i długościach:

Dla pozycji 1 - 15 cm, 17,5 cm

Dla pozycji 2 - 25?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odp: Tak, jak w SWZ.

Grupa V

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) Za zwłokę w dostawie towaru w terminie uzgodnionym w trybie §3 ust.1 i § 3 ust. 4 w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy partii towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy partii towaru.**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis we wzorze umowy w pkt. a.

b) za dostarczenie partii towaru, o którym mowa w §3 ust. 1 i ust. 3 niezgodnie z wielkością zamówienia w wysokości **5%** wartości brutto partii towarów określonej zamówieniem

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu we wzorze umowy.

c) za zwłokę w realizacji reklamacji ilościowej i jakościowej w terminie określonym w § 3 ust. 8 i 9 w wysokości 0,2 % wartości brutto towaru objętego reklamacją za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru objętego reklamacją**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis we wzorze umowy w pkt. c.

d) W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawnionych przez Wykonawcę w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy w danym pakiecie określonej w § 5 ust. 5.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu we wzorze umowy.

Grupa VI

PYTANIE 1 – pakiet 11, pozycja 1:

Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na mocz pakowanego po 200 szt., pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Zaproponowane pojemniki są powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej, a sposób pakowania stanowi wyłącznie kwestię techniczną nie mającą wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp: Uprzejmie informujemy, że pakiecie 11 mamy inny Asortyment. Pojemnik na mocz sa w pakiecie 19. Zamawiający nie dopuszcza pojemnika na mocz pakowanego po 200 sztuk.

PYTANIE 2 – pakiet 32, pozycja 1:

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego urządzenia do przygotowywania i pobierania chemioterapeutyków typu „mini-spike” z zaworem zabezpieczającym przed przypadkowym wyciekami leku, odpornego na tłuszcze i alkohole bez zawartości lateksu, PCV i DEHP, z filtrem bakteryjnym 0,2 µm i filtrem cząsteczkowym 5 µm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Zaproponowane urządzenie jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej i wystarczające do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to

Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp: Tak, jak w SWZ.

PYTANIE 3 – pakiet 33, pozycja 1:

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnych strzykawek trzyczęściowych tuberkulinowych z nakładaną igłą w rozmiarze 25G 05x16mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Zaproponowany rozmiar igły jest tożsamy z wymaganym przez Zamawiającego. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp: Tak, jak w SWZ.

PYTANIE 4 – pakiet 80, pozycja 1:

Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na płyny ustrojowe o średnicy 2,8cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Zaproponowany pojemnik nieznacznie różni się od wymaganego przez zamawiającego, a minimalnie większa średnica stanowi wyłącznie kwestię techniczną nie mającą wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Grupa VII

Pakiet 38 poz. 1 i 2

1. Czy Zamawiający wymaga aby dreny były bez zawartości DEHP ?

Odp: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane dreny były bez zawartości DEHP.

Pakiet 38 poz. 2

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 5m.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pakiet 51 poz. 1 i 2

3. Czy Zamawiający wymaga aby cewniki były bez zawartości DEHP ?

Odp: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane cewniki były bez zawartości DEHP.

Pakiet 51 poz. 2

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania tlenu z drenem o długości 500 cm + 50 cm część donosowa. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Grupa VIII

1. Pakiet nr 57

Czy chodzi o czujniki w technologii Nellcor Oximax czy Nellcor Non Oximax?

Odp: Chodzi o czujniki NELLCOR Oximax.

Grupa IX

Pakiet 6, poz. 1-2

1. Proszę o dopuszczenie drenów o długości 150 cm.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Pakiet 7, poz. 1-4

2. Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pakiet 9, poz. 1

3. Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 50-60 ml

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pakiet 29, poz. 1

4. Proszę o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opinii przyrzędu w w/w pozycji.

Odp: Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje przyrzędu do przetaczania krwi.

Pakiet 29, poz. 1

5. Proszę o dopuszczenie przyrzędu o standardowych parametrach.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Pakiet 33, poz. 1

6. Proszę o dopuszczenie strzykawki z wtopią igłą

Odp: Tak, jak w SWZ.

Pakiet 33, poz. 2

7. Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 34, poz. 1

8. Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzoną skalą 10-12 ml.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pakiet 47, poz. 1

9. Czy Zamawiający ma na myśli koreczek typu KOMBI?

Odp: Zamawiający wyjaśnia, że miał na myśli koreczek typu Kombi.

Pakiet 47, poz. 1

10. Proszę o dopuszczenie koreczka wyłącznie w kolorze czerwonym

Odp: Zamawiający wyjaśnia, że według opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca może złożyć ofertę na koreczki wyłącznie w kolorze czerwonym lub wyłącznie w kolorze pomarańczowym albo na obydwa kolory.

Pakiet 51, poz. 2

11. Proszę o wydzielenie w/w do osobnego pakietu.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 61, poz. 1

12. Proszę o dopuszczenie drenu o długości 150 cm.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Pakiet 118, poz. 1

13. Proszę o dopuszczenie koszuli o gramaturze 35 g/m²

Odp: W opisie przedmiotu zamówienia jest gramatura min. 20g/m², a zatem koszula o gramaturze 35g/m² spełnia wymóg SWZ.

Grupa X

38.ust2

1. Prosimy o dopuszczenie przewodu tlenowego o długości 4,00 m przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

PAKIET 89

Poz.1

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika o długości od 70 do 150 mm, przy zachowaniu pozostałych warunków SWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

PAKIET 90

Poz. 1.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra spełniającego wymogi SWZ o zwrocie wilgoci na poziomie 32,3 mg H₂O/ L.

Odp: Tak, jak w SWZ.

Poz.3.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra spełniającego wszystkie wymogi SWZ, posiadającego port kapno ze szczelnym koreczkiem na lince.

Odp: Tak, jak w SWZ.

PAKIET 97

5. Czy w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu zamawiający wymaga dodatkowego kompletu koreczków w kolorze żółtym?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Poz. 1.

6. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów obecnie wykorzystywanych w szpitalu o długości linii 152cm. Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

PAKIET 102

7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej wykonanej z polipropylenu z kołnierzem uszczelniającym nie wymagającym blaszki metalowej, co pozwala na stosowanie w środowisku MRI. Prosimy o możliwość zaoferowania maski w jednym rozmiarze obejmującym całą tradycyjną „dorosłą rozmiarówkę”.

Odp: Tak, jak w SWZ.

PAKIET 103

8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem wykonanej z polipropylenu, z kołnierzem uszczelniającym nie wymagającym blaszki metalowej co pozwala na stosowanie w środowisku MRI. Prosimy o możliwość zaoferowania maski w jednym rozmiarze obejmującym całą tradycyjną „dorosłą rozmiarówkę”.

Odp: Tak, jak w SWZ.

PAKIET 105 poz. 1

9. Przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu z długością 180 cm.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ

10. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia w ramach przedmiotowych środków dowodowych dokumentów dopuszczających do obrotu na rzecz oświadczenia w tym zakresie.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
Lidia Malicka

