



Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 25 51
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

DZ.271.7. 91 2021

Kraków, dnia 26.02 2021 r.

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, że wpłynęły pytania do postępowania nr DZ.271.7.2021 na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 dopuści zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veressa składający się z: bezpiecznej igły Veressa 13G (sygnalizującej za pomocą zielonego wskaźnika moment wysuwania się ostrza igły) zakończonej łącznikiem luer lock; linii przedłużającej połączonej na stałe z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych (bez konieczności przełączania kraniku podczas drenażu mechanicznego), posiadającej możliwość przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego (z pominięciem zastawek); strzykawki luer lock 60 ml oraz worka o pojemności 2 litry z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym. Wyrób medyczny, zestaw sterylny, jednorazowy; opakowanie foliowo-papierowe (w tym dolna część papierowa).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 oczekuje, aby worek będący elementem zestawu był wyposażony w zawór odpowietrzający.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy: DZ.271.7.2021 DZ.271.7.2021, Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długości 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.



Pytanie nr 4

Dotyczy: DZ.271.7.2021 DZ.271.7.2021, Pakiet nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy: DZ.271.7.2021 DZ.271.7.2021, Pakiet nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójswiatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długości 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm ; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy: DZ.271.7.2021 DZ.271.7.2021, Pakiet nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójswiatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm ; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

45



Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-4 z Pakietu nr 7 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 8

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu – parametry opisane w tabeli z opisem parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 3 do SIWZ:

Czy w punkcie 11 tabeli z opisem parametrów Zamawiający ma na myśli glukometr nie wymagający kodowania – jeśli tak, to czy Zamawiający odstąpi od specjalnego punktowania glukometru wyświetlającego autokod, co jest funkcją zbędną z punktu widzenia użytkownika? Większość współcześnie produkowanych glukometrów nie wymaga kodowania i nie wyświetla autokodów.

Odpowiedź:

(Punkt 11 tabeli nie odnosi się do funkcji wskazanej w pytaniu)

Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę glukometrów nie wymagających kodowania i umożliwiających rozpoczęcie stosowania nowego opakowania pasków bez pomiaru kontrolnego uzna za spełnienie parametru punktownego w załączniku nr 3 Opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 w punkcie 12 i przyzna punktację jakościową w tym parametrze.

Pytanie nr 9

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu – parametry opisane w tabeli z opisem parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 3 do SIWZ:

W jaki sposób Zamawiający będzie przyznawał punkty za parametr określony w punkcie 18 tabeli z opisem parametrów? Aktualny opis przedmiotu zamówienia stworzony przez Zamawiającego całkowicie eliminuje jakąkolwiek konkurencję asortymentowo-cenową, ograniczając ją do wyrobu tylko jednej firmy. Prosimy o uwzględnienie dwóch faktów: 1) Opisany parametr sugeruje pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów przez personel Zamawiającego w całkowitej ciemności lub, że personel stanowią osoby niedowidzące (cyfry na standardowym ekranie LCD glukometru są bowiem widoczne nawet przy minimalnym poziomie oświetlenia). Procedura pobierania i postępowania z materiałem biologicznym pacjenta w warunkach całkowitej ciemności jest niezgodna z obowiązującymi przepisami BHP i z treścią Polskich Norm regulujących minimalny poziom oświetlenia w placówkach służby zdrowia (normy PN-EN 12464-1:2012 oraz PN-EN 1838:2013), stwarzając zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu; 2) podświetlane elementy glukometrów zwiększają zużycie baterii – gdyż nie istnieje możliwość ominięcia praw fizyki - powodując konieczność częstszej wymiany baterii, co zwiększa koszty po stronie Zamawiającego i zmusza do częstszych zakupów baterii. Z uwagi na powyższe zwracamy się z prośbą o usunięcie z siwz parametru opisanego w punkcie 18, gdyż jest on zbędny i sugeruje wykonywanie niezgodnych z prawem procedur w Szpitalu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. W ocenie Zamawiającego cechy określone w punkcie 18 tabeli (czytelny wyświetlacz i podświetlana szczelina ułatwiająca umieszczenie paska testowego) podnoszą wartość użytkową systemu do pomiaru poziomu glukozy we krwi. Wbrew sugestii Wykonawcy wskazany parametr nie ogranicza konkurencji – jest

45



jednym z kilku ocenianych parametrów jakościowych i nie jest parametrem granicznym dla oferowanego systemu.

Pytanie nr 10

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu – parametry opisane w tabeli z opisem parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 3 do SIWZ:

Czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawcy dostarczenia płynów kontrolnych, służących do okresowej walidacji glukometrów (wliczonych w cenę oferty)? Jeśli tak, prosimy o podanie liczby takich płynów. Informujemy, że w przypadku braku takiego zastrzeżenia, w przypadku zgłoszenia zapotrzebowania wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, przy czym cena pojedynczego płynu może wielokrotnie przekraczać cenę opakowania jednostkowego pasków testowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w okresie obowiązywania umowy Wykonawca w ramach umowy dostarczy nieodpłatnie maksymalnie 4 dostawy płynów kontrolnych (min. 2 różne zakresy) w ilości zapewniającej ich prawidłowe użytkowanie oraz kontrolę w laboratorium zgodnie z okresem ich przydatności po otwarciu.

Pytanie nr 11

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu – parametry opisane w tabeli z opisem parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 3 do SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje sam tekst instrukcji – przy czym sam tekst sugeruje, że temperatura ta może być różna? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została przetłumaczona dokładnie, albo sfalszowana.

Odpowiedź:

System musi spełniać wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z **Załącznikiem nr 3** – Opis przedmiotu zamówienia SWZ.

Pytanie nr 12

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu – parametry opisane w tabeli z opisem parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 3 do SIWZ:

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Nie.

485



Pytanie nr 13

Pakiet nr 6 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rampy bez holdera, przedłużacza i zaworu bezigłowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 15

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne ze stali węglowej?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet 1

Czy Zamawiający oczekuje ostrza chirurgiczne które na ostrzu mają wygrawerowaną nazwę producenta oraz numer ostrza?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 8

Czy zamawiający dopuści przyleganie do miejsca krwawienia i wchłanianie ok. 35-krotnej objętości krwi w stosunku do swojej masy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 18

PAKIET 8:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do 1 szt. w zadaniu nr 8 pozycja 1 i 2.

Zmniejszenie ilości wymaganych sztuk produktu pozwoli Zamawiającemu na ocenę jakości i zgodności sprzętu z zapisami SIWZ, a jednocześnie przyczyni się do zmniejszenia kosztów przygotowania oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania łyżek do trudnej intubacji typu McCoy (z ruchomą końcówką) czy łyżek typu Macintosh?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w załączniku nr 3 SWZ (opis przedmiotu zamówienia) w pakiecie 9 w pkt 3 określił, iż zaoferowana łyżka laryngoskopowa ma być typu Macintosh.

154



Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści łyżki posiadające światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło, doświetlający wyłącznie wnętrze jamy ustnej i gardło, osłonięty od strony użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 21

Pyt. 1. Dot. Pakietu nr 12, poz. 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie do wyboru Zamawiającego:

- Elektrode neutralnych jednorazowych dzielonych z pierścieniem ekwipotencjalnym, dla dorosłych o powierzchni aktywnej 128,5mm i całkowitej 170,5mm – elektroda pokryta hydrożelem z zakończeniem na klips, na opakowaniu etykieta samoprzylepna do potrzeb dokumentacji zawierająca nr. kat i datę ważności producenta.

- Elektrode powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego – który pełni taką samą funkcję jak pierścień ekwipotencjalny, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107cm² o wymiarach 164 x 117mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci.

NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).

Pozytywna odpowiedź na pytanie wpłynie pozytywnie na sytuację ekonomiczną Szpitala

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 22

W związku z ogłoszeniem postępowania DZ. 271.7.2021 zwracam się z następującymi zapytaniami dotyczącymi pakietu 11

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowany papier do defibrylatorów LIFEPAK 12 był w pełni kompatybilny i przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodny z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia SWZ.

Pytanie nr 23

pakiet 7 pozycje 1,2

Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 7 do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach:

Dla pozycji 1 - 15 cm, 17 cm

Dla pozycji 2 - 20 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apiogeny kompletny do

45



implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 24

pakiet 7 pozycje 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1,2 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 25

pakiet 7 pozycje 3,4

Czy Zamawiający w pozycji 3,4 pakiet 7 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste i zagięte o długościach:

Dla pozycji 3 – 15 cm

Dla pozycji 4 - 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- 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 przewodnica „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
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 26

pakiet 7 pozycje 3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3, 4 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji ?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.



45



Pytanie nr 27

dotyczą wzoru umowy nr 1 – dotyczy pakietów 1,2,3,4,5,6,7,8

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 1% obliczane od wartości niewymienionego w terminie towaru wadliwego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 28

dotyczą wzoru umowy nr 1 – dotyczy pakietów 1,2,3,4,5,6,7,8

Do treści §5 ust. 3 projektu umowy. Prosimy dopisanie do §6 ust. 2 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 29

Pakiet nr 9

Pkt.11

Prosimy o doprecyzowanie czy chodzi o 2 kulki metalowe?

W przypadku gdyby miały być 3 prosimy o określenie oczekiwanego umieszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w załączniku nr 3 SWZ w pakiecie 9 w pkt 11 jest parametrem punktowym (3 metalowe kulki do mocowania w uchwycie). Zamawiający wyjaśnia, iż kulki winny znajdować się w tej części łyżki, która ma kontakt przy połączeniu z rękojeścią laryngoskopową. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 3 SWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet 1

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 31

Pakiet 10

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do punkcji opłucnej z igłą Veresa o długości 100 mm z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

45



Pytanie nr 32

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści plastikową podstawę łyżki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści światłowód nieosłonięty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści łyżkę posiadającą 2 metalowe kulki do mocowania w uchwycie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 35

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści łyżkę zapakowaną tylko w opakowanie foliowe posiadające nacięcie umożliwiające łatwe otwieranie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w załączniku nr 3 SWZ w pakiecie 9 w pkt 12 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 3 SWZ.

Pytanie nr 36

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści kodowanie opisowe zamiast kolorystycznego na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 37

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 5.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łyżki o podstawie wykonanej z tworzywa sztucznego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 38

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 7.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łyżek w rozmiarach 2, 3, 4

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

145



Pytanie nr 39

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 10.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łyżek z światłowodem nieosłoniętym doświetlającym wnętrze jamy ustnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 11.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako punktowany parametr łyżki posiadające pojedynczą plastikową kulkę do mocowania w uchwycie

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako punktowany parametr łyżek pakowanych w pojedyncze opakowanie foliowe

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ i jednocześnie wyjaśnia, iż parametr określony w załączniku nr 3 SWZ w pakiecie 9 w pkt 12 jest parametrem punktowanym. Prosimy o zapoznanie się z instrukcją wypełniania załącznika nr 3 SWZ.

Pytanie nr 42

Pakiet 9 Poz 1

Punkt 14

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łyżek bez kodowania kolorystycznego na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Z poważaniem

Krakowski Szpital Specjalistyczny
Im. Jana Pawła II
ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa

dr hab. n. med. Dorota Sobczyk