



INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku*”

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 38

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych w zasobniki po 2, 4 i 6 klipsów, pozostałe właściwości według opisu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 64

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł z ostrzem czterograniastym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 64 igieł z ostrzem czterograniastym przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu 50 poz. 3, 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3,4,5 z pakietu nr 50 i utworzenie nowego, odrębnego pakietu 50a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 50 poz. 3, 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3,4,5 przetworników o długości 130+30cm lub 120+30 z połączeniem bezpinowym, wodoszczelnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania przetworników o powyższej specyfikacji.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 50 poz. 3, 4, 5

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora w poz. 3,4,5 ?

Connectors available



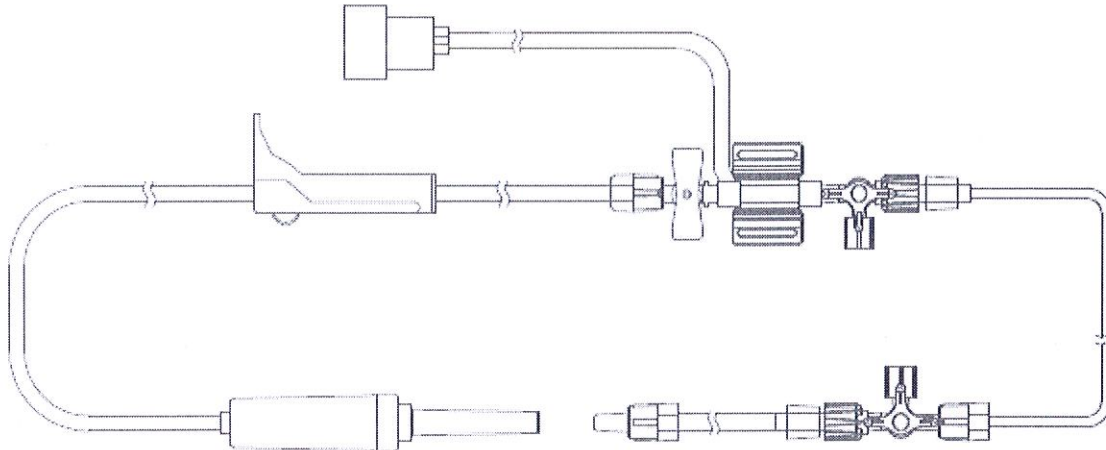


Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje końcówkę nr 2 – Edward.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 50 poz. 3, 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.3,4,5 przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania przetworników o powyższej specyfikacji.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 122

Zwracamy się z prośbą o zmianę opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 122 Testu ureazowy - podającego nazwę handlową określonego produktu i producenta na bardziej ogólny.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje opis w Załączniku nr 1.122 do SWZ – Pakiet nr 122 poprzez wykreślenie „HELICO AQUA-TEST”.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 122

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 122 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 122, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 122

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 122 – testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.



Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 40

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na składanie ofert częściowych na każdą część oddzielnie w zakresie zadania nr 40 lub zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 pozycji nr 1 dopuści: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły bez systemu kapilar, natychmiastowe potwierdzenie prawidłowego wklucia w komorze kontrolnej, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wklucia, zamiast zastawki bezzwrotnej, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, sterylizacja EO, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 podłoża transportowego do posiewu moczu z terminem ważności minimum 3 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania podłoża transportowego do posiewu moczu o powyższej specyfikacji.

Pytanie nr 13 – dotyczy projektu umowy § 9 ust. 1 pkt. 1)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 0,5% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii reklamowanego towaru,

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.



Pytanie nr 14 – dotyczy projektu umowy

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?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przysyłanie faktur, duplikatów faktur, ich korekt, not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1-2

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 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 1-2 dwudrożnych cewników Foleya o powyższej charakterystyce, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3

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

- cewnik 18Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 3 trójdrożnych cewników Foleya o powyższej charakterystyce, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 7

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści popychacz o długości 40cm? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przeszkronej nefrotomii o przekroju 8Fr lub 10Fr lub 12Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 11 poz. 1 zestawu do cystostomii nadłonowej o powyższej charakterystyce, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawek bez nazwy własnej na cylindrze.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach:

0,4 x 13 lub 0,4 x 19

0,45 x 13

0,5 x 38

0,5 x 25

0,6 x 32

0,7 x 32

0,8 x 38

0,9 x 38

1,1 x 38

1,2 x 38

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.



Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3

Proszę o dopuszczenie kranika z objętością wypełnienia 0,9 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 4 poz. 3 kranika z objętością wypełnienia 0,9 ml. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu nr 4 poz. 4

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 26 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu ze standardowym kolcem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo importera zamiast producenta na wyrobie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z drenem o długości 150 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższej długości jedynie dla części przezroczystej. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu o następujących parametrach:

uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem

Igła bioreza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem



Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu
Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu
Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
Dren długości 150 cm
Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
Opakowanie typu blister
Wolny od ftalanów

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetoczeń o powyższych parametrach pod warunkiem zachowania wymogu pkt. 7 w opisie poz. 4 tj. „Dodatkowa skala pomiarowa do OCŻ - Zamawiający dopuszcza skalę papierową”.

Pytanie nr 33 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Proszę o dopuszczenie

Zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do 300 ml/h

Długość drenu 180 cm.

Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji.

Możliwość obsługi jedną ręką.

Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.

Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.

Zakończenie dreny luer lock.

Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.

Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34 – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Proszę o dopuszczenie

Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o parametrach:

uniwersalny ostry kolce pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem

Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem

Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu

Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

15 µm filtr płynu

Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwalnym

Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h

i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy Pakietu nr 52 poz. 1-7

Proszę o odstąpienie wymogu nazwy własnej strzykawki bezpośrednio na cylindrze.

Odpowiedź:



Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy Pakietu nr 52 poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie oświadczenia o kompatybilności z wymaganymi pompami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta pomp o kompatybilności. Zamawiający nie dopuszcza przedstawienia oświadczenia dystrybutora.

Pytanie nr 37 – dotyczy Pakietu nr 52 poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie strzykawkę innych firm niż wymienione przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawkę innych firm niż wymienione przez Zamawiającego pod warunkiem posiadania oświadczenia producenta pomp o kompatybilności oferowanych strzykawkę z posiadanymi przez Zamawiającego pompami.

Pytanie nr 38 – dotyczy Pakietu nr 89 poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie motylków z drenem o długości 30 cm.

Odpowiedź: Pakiet nr 89 posiada tylko 1 pozycję. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie długości cewnika 40 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 40 – dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie komory pomiarowej 400 ml oraz worka o pojemności 2600 ml z precyzyjną komorą pomiarową od 3-40 ml co 1 ml z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 – dotyczy Pakietu nr 92

Prosimy o dopuszczenie pojemności 25 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42 – dotyczy Pakietu nr 21 poz. 5-8

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie powyższych pozycji z pakietu, alternatywnie dopuszczenie dotychczas używanych z powodzeniem przez wiele lat systemów zamkniętych o następujących właściwościach:

Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika min 58 cm – rozmiar: 10CH, 12CH, 14CH, 16CH i tracheostomijnych długość cewnika min 36 cm, rozmiary: 14CH, 16CH - sterylne, pakowane w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiada obrotowy port pacjenta zapewniający odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu. Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Zestaw umożliwia łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. W zestawie znajdują się także jednorazowa nasadka samuszczelniająca do bronchoskopii oraz nasadka ochronna do cewnika do odsysania do wykonania bronchofiberoskopii. Okres użytkowania min 72h.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Zestaw nie zawiera ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanych skrótem DEHP.

Oraz zestaw noworodkowo-pediatryczny

Zamknięty jednoświatłowy system do odsysania, tchawiczo- oskrzelowy rozmiar 5CH; 6CH; 7CH, 8CH, 10CH- czas użytkowania systemu minimum 48h, - zastawka kontroli siły ssania przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO, - cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dytalnym posiadający 4 otwory boczne i 1 centralny; skalowany kolorami; oznaczenie rozmiaru na cewniku; port do płukania systemu; obrotowa zastawka dostępu cewnika pacjenta; w zestawie min. 2 przejściówki Y do różnych rozmiarów rurek minimalizujące przestrzeń martwą. Opak. a`10szt. Zestaw nie zawiera ftalanów di(2-etyloheksylu), często określanych skrótem DEHP.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania zamkniętych systemów do odsysania o powyższej charakterystyce i informuje że Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej - oficjalny publikator ogłoszeń o zamówieniu, uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 43 – dotyczy projektu umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Monika Wojciechowska

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz
(5)

KIEROWNIK DZIAŁU
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
Romana Komora