



Wałbrzych, dnia 24.02.2022r.

DZPZ-530-Zp/4/PN/22

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych - Zp/4/PN/22

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1, dot.pak.nr 3 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300szt. z przeliczeniem ilości na opakowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga opakowania po 300 sztuk.

Pytanie nr 2, dot.pak.nr 5 pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „na zewnętrznej powierzchni maski antypoślizgowe elementy ułatwiające uchwyt maski” i zastąpi go zapisem „dzięki wysokiej jakości użytych materiałów prowadzenie wentylacji odbywa się w sposób bezpieczny dla pacjenta”?

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu zamówienia.

Pytanie nr 3, dot.pak.nr 5 pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „dodatkowa wewnętrzna stabilizacja części nosowej mankietu” i zgodzi się na zaferowanie maski ukształtowanej zgodnie z budową anatomiczną twarzy, z pompowanym mankietem zapewniającym doskonałą szczelność maski przy minimalnym nacisku?

Odp. Zamawiający dopuści jeżeli spełnia pozostałe wymagania oraz mankiet nie posiada zaworu do regulacji ciśnienia.

Pytanie nr 4, dot.pak.nr 6 pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurki intubacyjnej wykonane z aluminium pokryte PCV?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej wykonanej z mosiądzu.

Pytanie nr 5, dot.pak.nr 6 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści przewodnicę do rurki intubacyjnej O.D. 3,3, długość roboczą 350 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej O.D. 3,0 – długość min. 340 mm.

Pytanie nr 6, dot.pak.nr 6 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści przewodnicę do rurki intubacyjnej O.D. 4,7, długość roboczą 355 mm?



Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej O.D. 4,0 - długość min. 340 mm.

Pytanie nr 7, dot.pak.nr 6 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści przewodnicę do rurki intubacyjnej O.D. 4,7, długość całkowitą 390 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej O.D. 5,0 - długość min. 370 mm.

Pytanie nr 8, dot.pak.nr 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem ilości na opakowania?

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 9, dot.pak.nr 2

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wyrobu wykonanego z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów.

Pytanie nr 10, dot.pak.nr 2

Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste?

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wyrobów mikrobiologicznie czystych.

Pytanie nr 11, dot.pak.nr 5

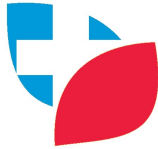
Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP.

Pytanie nr 12, dot.pak.nr 8

W związku z pojawieniem się na polskim rynku wapna/pochłaniaczy Co2 nie dopuszczonych przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odp. Zamawiający dopuszcza jeżeli spełnia pozostałe warunki zamówienia.



Pytanie nr 13, dot.pak.nr 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wapna które z powodzeniem dotychczas stosuje, w postaci porowatych wałeczków o średnicy 3 mm o wysokiej absorpcji, posiadających wskaźnik zużycia (zmiana koloru z białego na fioletowy), o składzie: 97%Ca(OH)₂, 3% NaOH, 13-17% H₂O. Pakowane w 5L kanistry o gramaturze 4,5kg. Odporne na transport – zapewnia minimalną ilość pyłu o właściwościach wykraczających poza wymagania amerykańskiej farmakopei (USP).

Odp. Zamawiający dopuszcza jeżeli spełnia pozostałe warunki zamówienia.

Pytanie nr 14, dot.pak.nr 8

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z pisemnym potwierdzeniem producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 15, dot.projektu umowy 3a, 3b §2 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. punktu na: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 16, dot.projektu umowy 3a, 3b §8 ust. 1 c

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: „0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 17, dot.projektu umowy 3a, 3b §9 ust. 3

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §9 ust. 3 na: „W przypadku rażącego i uporczywego nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

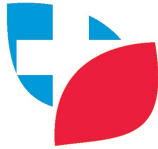
Pytanie nr 18, dot.pak.nr 2

Proszę o dopuszczenie maski z drenem o długości 2 m.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga maski z drenem o długości 2m.

Pytanie nr 19, dot.projektu umowy załącznik 3c, §4 ust.3 b

W związku z ogólnością pandemii COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państwa z zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy w zakresie §4 ust.3 b) zwracamy się z prośbą o zmianę terminu dostawy dla zamówień na cito do 72 godzin roboczych.



Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 20, dot. projektu umowy załącznik 3c, §4 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust.4 §4 na następujący: „4. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 3 pkt a i b, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy. Jednak różnica w cenie nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy.”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 21, dot. projektu umowy załącznik 3c, §8 ust. 1a

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust.1a §8 na następujący:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
- 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru ;

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 22, dot. projektu umowy załącznik 3c, §9 ust.3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 ust. 3 umowy w sposób następujący:

„3. W przypadku trzykrotnego nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”

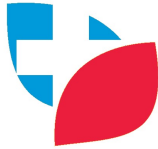
Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 23, dot. projektu umowy załącznik 3c

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami



zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 24, dot.pak.nr 5

Prosimy o potwierdzenie, że w odpowiedzi na wymóg zaoferowania masek jednoczęściowych, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania maski, w których mankiet uszczelniający, powietrzny jest połączony trwale z korpusem.

Odp. Zamawiający potwierdza, że mankiet uszczelniający nie posiada zaworu do regulacji ciśnienia w mankiecie.

Pytanie nr 25, dot.pak.nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej, jednorazowego użytku, biologicznie czysta, z miękkim mankietem z TPE, niewymagającym zewnętrznego uszczelniania, umożliwiającym szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. W rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży / dorosły bardzo duży, rozmiar maski kodowany barwą mankieta oraz oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu. Korpus maski wykonany z polipropylenu, o anatomicznym kształcie zapewniającym dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta oraz zmniejszającym „przestrzeń martwą”, wykonany z przezroczystego materiału, zakończony kominem 22 F dla rozmiarów od 3 do 7 wyposażonym w pierścienie mocujące oraz zakończony kominem 15 M dla rozmiarów 1-2. Maski anestetyczna pozbawiona PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilna ze środowiskiem MRI. Na etykiecie jednostkowej nazwa w języku polskim, rozmiar, data produkcji, data ważności, piktogram, instrukcja użycia, oznaczenie braku lateksu, DEHP, BPA i kompatybilności z MRI.

Odp. Zamawiający dopuści jeśli mankiet nie posiada zaworu do regulacji ciśnienia w mankiecie.

Pytanie nr 26, dot.pak.nr 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy masek z rozmiarem kodowanym barwą mankieta i oznaczonym numerycznie na części ustnej korpusu oraz kompatybilnej ze środowiskiem MRI?

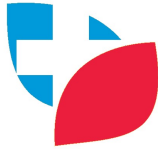
Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27, dot.pak.nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla rozmi. 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza maski z regulowanym ciśnieniem.

Pytanie nr 28, dot.pak.nr 5 pozycja 1



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne jednorazowego użytku, jednocześnie, przezroczyste, z delikatnym miękkim dmuchanym kołnierzem, z zaworem do regulacji, konstrukcja maski zapewnia łatwy i pewny chwyt maski, rozmiary 1-5 kodowane kolorystycznie poprzez haczyk na zaworze oraz słownie bezpośrednio na masce, bez zawartości ftalanów i lateksu, końcówka maski kompatybilna ze standardowymi końcówkami układów oddechowych, wygląd jak na zdjęciu poniżej:



Odp. Zamawiający nie dopuści maski z regulowanym ciśnieniem.

Pytanie nr 29, dot.pak.nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne jednorazowego użytku, jednocześnie, przezroczyste, z delikatnym miękkim mankietem zapewniającym precyzyjne dopasowanie do twarzy, konstrukcja maski zapewniająca łatwy i pewny chwyt maski, rozmiary 1-5 kodowane kolorystycznie poprzez kolor mankietu oraz numerycznie bezpośrednio na masce, bez zawartości ftalanów, lateksu i PCV, końcówka maski kompatybilna ze standardowymi końcówkami układów oddechowych, wygląd jak na zdjęciu poniżej:



Odp. Zamawiający dopuści jeśli spełniają pozostałe wymagane parametry.

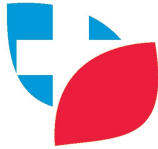
Pytanie nr 30, dot.pak.nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bez dodatkowej wewnętrznej stabilizacji części nosowej mankietu?

Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga dodatkowej wewnętrznej stabilizacji części nosowej mankietu.

Pytanie nr 31, dot.pak.nr 6 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 3,3?



Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej w rozmiarze O.D. 3,0.

Pytanie nr 32, dot.pak.nr 6 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści długość 340 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej o długości 600 mm.

Pytanie nr 33, dot.pak.nr 6 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,7?

Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej w rozmiarze O.D. 5,0.

Pytanie nr 34, dot.pak.nr 6 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści długość min. 340 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej o długości 370 mm.

Pytanie nr 35, dot.pak.nr 6 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,7?

Odp. . Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej w rozmiarze O.D. 5,0.

Pytanie nr 36, dot.pak.nr 6 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści długość min. 340 mm?

Odp. Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy do rurki intubacyjnej o długości 600 mm.

Pytanie nr 37, dot.pak.nr 6

Czy Zamawiający dopuści przewodnice wykonane z aluminium pokrytego gładkim PCV?

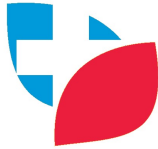
Odp. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnic do rurki intubacyjnej wykonanej z mosiądzu.

Pytanie nr 38, dot.pak.nr 5

Zamawiający w pakiecie 5 Maski anestetyczne jednorazowego użytku wymaga:

- na zewnętrznej powierzchni maski antypoślizgowe elementy ułatwiające uchwyt maski,
- dodatkowa wewnętrzna stabilizacja części nosowej mankietu,

Opis jednoznacznie uniemożliwia złożenie oferty z produktem o porównywalnych parametrach użytkowych. Zastosowane ograniczenia w opisie ograniczają złożenie oferty z porównywalnymi parametrami fizycznymi mającymi wpływ na leczenie pacjentów co stanowi naruszenie art. 16 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Wyłącznie maski anestetyczne dystrybuowane przez



firmę Promed posiadają na zewnętrznej powierzchni maski antypoślizgowe elementy ułatwiające uchwyt maski oraz dodatkową wewnętrzną stabilizację części nosowej mankietu.

Zastosowana technologia jest to wyłącznie cecha, a nie korzyść dla użytkownika.

Na zewnętrznej powierzchni maski antypoślizgowe elementy, to wyłącznie cecha zastosowanego procesu technologicznego. Nasze maski natomiast wykonane są z mieszaniny materiałów, które pozwoliły na to aby powierzchnia maski była antypoślizgowa, bez stosowania dodatkowych elementów.

Dodatkowa wewnętrzna stabilizacja działa odwrotnie do opisanego wymogu funkcjonalnego. Nim materiał jest mniej plastyczny lub dodatkowo usztywniony, tym jego szczelność i przyleganie jest mniejsze. O szczelności przylegania, wyłącznie decyduje jakość materiału termoplastycznego elastomeru (TPE), z którego wykonana jest maska oraz sposób jej wyprofilowania, charakterystyczny dla danego rozmiaru. Dodatkowa wewnętrzna stabilizacja zastosowana w masce jest efektem procesu technologicznego, właściwych dla produktów firmy Promed (prod. Intersurgical).

Wnosimy o wykreślenie przytoczonych wymogów z opisu przedmiotu zamówienia. Pozostałe wymagania zgodne z opisem w siwz. Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

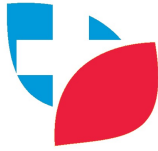
Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Zgodnie z orzeczeni KIO: orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16 orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11 Zamawiający zgodnie z ustawa PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO Orzeczenia KIO 2734/11, KIO 2760/11, KIO 887/12, KIO 1615/12 Orzeczenia Krajowa Izba Odwoławcza w wyrokach KIO/UZP 739/09, KIO/UZP 984/09; KIO/UZP 585/09; KIO/UZP 733/09; KIO/UZP 980/09; KIO 1122/10; KIO 545/11; KIO 516/13.

W związku z powyższym wnosimy o modyfikację zapisu na:

Ad. 1. Maski anestetyczne jednorazowego użytku:

jednocześnie, przezroczyste, z delikatnym, miękkim mankiem ukształtowanym anatomicznie, zapewniającym dobre dopasowanie do twarzy, zewnętrzna powierzchnia maski antypoślizgowa, ułatwiająca uchwyt maski, stabilna część nosowa mankietu, rozmiary 1-5 kodowane kolorystycznie i numerycznie (1-5), pozbawione lateksu i DEHP, końcówka maski kompatybilna ze standardowymi końcówkami układów oddechowych, sterylne lub mikrobiologicznie czyste.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisu SWZ. Opis SWZ wynika z wieloletnich doświadczeń i parametrów użytkowych masek anestetycznych. Wnoszący zapytanie nie sprecyzował parametrów, które chciałby zaoferować ,a zamawiający nie może się do nich ustosunkować.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie nr 39, dot.pak.nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm,?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga drenu o długości 200cm.

Pytanie nr 40, dot.pak.nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6- cioma pasami?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga drenu o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami.

Pytanie nr 41, dot.pak.nr 2

Czy zamawiający dopuści maski wykonane z medycznego PCV, nietoksycznego i niepirogennego tworzywa?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga maski wykonanej z medycznego PCV, nietoksycznego i niepirogennego tworzywa.

Zatwierdzam
p.o. Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządziła: Agnieszka Dziadkiewicz
nr tel.: 74/6489700