

Koszalin, 03.03.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Tryb podstawowy nr TP.382.015.2021 EK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku stosowany w Oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 29 poz. 1

„Ze względu na możliwość zaoferowania produktów konkurencyjnych, zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących parametrów :

Pozycja 1

Elektrody do czasowej stymulacji dostępne 5 F i 6 F o długości 120 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 29 poz. 2

„Ze względu na możliwość zaoferowania produktów konkurencyjnych , zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących parametrów :

Pozycja 2

Introduktory do wprowadzania elektrod 7 F i 8 F o długości 11 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 29 poz. 1

„Ze względu na możliwość zaoferowania produktów konkurencyjnych , zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących parametrów :

Pozycja 1

Elektrody do czasowej stymulacji dostępne 5 F i 6 F o długości 120 cm.”

Pozycja 2

Introduktory do wprowadzania elektrod peel away z rozrywalną koszulką 7 F i 8 F o długości 13,5 cm.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Introduktory nie mogą być z rozrywaną koszulką.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 29 poz. 2

„Ze względu na możliwość zaoferowania produktów konkurencyjnych , zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących parametrów :

Pozycja 2

Introduktory do wprowadzania elektrod peel away z rozrywalną koszulką 7 F i 8 F o długości 13,5 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Introduktory nie mogą być z rozrywaną koszulką.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 1 dopuści rurki tracheostomijne z regulowanym położeniem kołnierza w rozmiarach: 6,0; 7,0; 8,0; i 9,0 mm; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 35

„Czy Zamawiający w Pakiecie 35 dopuści system zamknięty do odsysania dróg oddechowych u dorosłych: do rurek intubacyjnych, długość cewnika 570 mm – rozmiar CHR 14, CH16 i tracheostomijnych, długość cewnika 300 mm – rozmiar CH 14, CH 16 – sterylny, razem z łącznikiem „martwa przestrzeń”; o składzie: cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji, skalowanymi co 2 cm, z dodatkowym znacznikiem na 5 cm od końcówki cewnika, zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka), z otworem końcowym i z dwoma otworami po przeciwnych stronach, termoplastyczny, miękki i wytrzymały; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komora płucząca) z zastawką jednokierunkową zapobiegającą przypadkowej aspiracji; suwak zaworu sterującego ssaniem (do precyzyjnej regulacji siły odsysania) z obrotową blokadą przypadkowej aktywacji; kanał do podłączenia źródła ssania z zakończeniem schodkowym; wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru cewnika; w zestawie: zamykany port MDI do poddawania leków wziewnych nakładany na łącznik „T”; łącznik obrotowy, łącznik „martwa przestrzeń”, klin do łatwego rozłączenia układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku. Możliwość stosowania do 72 godzin. Opakowanie folia/papier.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 34

„Czy Zamawiający w Pakiecie 34 wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia próbki do pozycji 2, z racji na fakt, że próbka wymagana do pozycji 1 zawiera m.in. wszystkie elementy zestawu uzupełniającego opisanego w pozycji 2.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności obwód pacjenta do respiratora: jednorazowego użytku, jednorurowy, jednozastawkowy, z drenem sterującym zastawką oraz drenem pomiarowym ciśnienia, o długości 180 cm, gotowy do użycia. Obwód firmy Philips Respironics dedykowany do respiratorów serii Trilogy. Zgodnie z instrukcją obsługi producent respiratora zaleca, aby - dla prawidłowego funkcjonowania urządzenia - używać obwodów dedykowanych (za instrukcją: "Prawidłowe działanie urządzenia, w tym alarmów, z innymi obwodami, nie zostało zweryfikowane przez firmę Philips Respironics.").

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 29 poz. 1

„Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

Czy Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 29 poz. 1

„Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.”

ODPOWIEDŹ

EDP 20/A.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 29 poz. 2

„Proszę o dopuszczenie introduktora o długości 11 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 21 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr/ 7Fr o długości 15 cm i 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 21 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr/ 7Fr o długości 15 cm i 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 23 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 6Fr, 8Fr lub 10Fr 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, prowadnik 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 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacze powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 23 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści cewnik do nefrotomii typu 'J' przeznaczony do stosowania w nefrotomii jednostopniowej przezskórnej z użyciem techniki bezpośredniego nakłucia, szczególnie w przypadku poszerzonego układu kielichowo- miedniczkowego. Cewnik jest ładowany wstecznie na dwuczęściową igłę trokaru w celu zagwarantowania dokładnego umiejscowienia po nakłuciu, a następnie wprowadzany przez nacięcie skóry bezpośrednio do układu kielichowo- miedniczkowego. Zestaw zawiera w szczególności cewnik do nefrotomii jednoetapowy typu J o przekroju 8Fr lub 10Fr i długości 30cm, dren łączący, skalpel #11, oraz skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 23 poz. 1,2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Części nr 23 i stworzy osobny pakiet?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części nr 23 poz. 1-2 do osobnej części.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 25

„Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 18

„Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?”

Connectors available



ODPOWIEDŹ

Żadna z powyższych.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 20

„Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki produktu? Opisane linie do przepływowego podgrzewania płynów i krwi są znane i używane przez Zamawiającego. Dodatkowo kryteria wyboru nie uwzględniają oceny jakościowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstąpi o wymogu dostarczenia próbki.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 32

„Czy Zamawiający, w związku z zakończeniem produkcji przez producenta, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie do innego pakietu pozycji 1 i 2?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części nr 32 poz. 1 i 2 (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści mankiet w kształcie walca?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 40 cm ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 10 poz. 1-2

„Czy Zamawiający dopuści kołnierz bez karbowania, który spełnia wymagania SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 10 poz. 1-2

„Czy Zamawiający wymaga powierzchni zmrożonej z oznaczeniem numerycznym, skróconą nazwą producenta na cewniku?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr części nr 10 poz. 3

„Czy Zamawiający wymaga cewników do karmienia bez zawartości DEHP, skalowane, ze znacznikiem RTG z zatyczką, pakowane prosto?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr części nr 10 poz. 4

„Prosimy o podanie rozmiarów i długości cewników do podawania tlenu.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 10 poz. 5

„Czy Zamawiający wymaga aby powierzchnia była zmrożona?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 2 poz. 1-3

„Czy Zamawiający dopuści igłę do blokady splotów nerwowych pod kontrolą USG - Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami.

Igła w rozmiarach: 22G/50mm, 21G/85mm, 22G/50mm?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 2 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści igły do blokady TAP:

Igła echogeniczna na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu, do procedur nie wymagających użycia neurostymulatora. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igła w rozmiarze, 20G/100mm?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 30: 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

Nie.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt a) b) c):

Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto **opóźnionej części** dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy**

b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, **której dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty**

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto **niezrealizowanej części** Umowy.”

ODPOWIEDŹ

Tak

PYTANIE NR 32: dotyczy § 5 ust. 9 projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji jakościowej do 10 dni roboczych ? Rozpatrzenie reklamacji często wymaga specjalistycznych badań lub np. wyjaśnień firm kurierskich, co oznacza że rozpatrzenie reklamacji jakościowej w krótszym terminie nie jest możliwe.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 30 poz. 1

„Czy w pakiecie 30 w pozycji 1 Zamawiający miał na myśli zestawy do podaży diety z worka i butelki - kompatybilne wyłącznie z Pompą Flocare Infinity będącą na wyposażeniu Szpitala?”

Obecnie na rynku polskim pompy do żywienia dojelitowego posiadają indywidualnie zaprojektowane i wykonane zestawy kompatybilne wyłącznie z pompą, do której są dedykowane. Nie ma na rynku zestawu, który spełniałby jednocześnie wymóg kompatybilności z kilkoma rodzajami pomp do żywienia dojelitowego.

Stąd wnosimy o umieszczenie zmiany w wymagach granicznych - „aparaty do pompy flocare infinity na butelkę i pack”.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w części nr 30 poz. 1 wymaga zestawu do podaży diety z worka i butelki - kompatybilne z Pompą Flocare Infinity będącą na wyposażeniu Szpitala.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 30 poz.3,4

„Czy w pakiecie 30 w pozycji 3,4 Zamawiający dopuści wyspecyfikowane konektory, sterylne, pakowane w ofoliowanych opakowaniach zbiorczych x5 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 30

„Dotyczy pakietu 30: Zamawiający oczekuje próbek od każdego z Oferentów na etapie składania ofert, przyjmując jednocześnie w ocenie ofert wyłącznie kryterium ceny (100%) pomijając kryterium jakościowe związane z oceną próbek. W związku z tym, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek, zwracając również uwagę na fakt iż, wszystkie produkty z powyższego pakietu są w użyciu Szpitala od 2019 roku (poprzedni numer sprawy: TP.382.87.2019 EK) i od tego czasu nie uległy zmianie ich parametry jakościowe”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstąpi od wymogu dostarczenia próbek.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę jak w opisie, z mankietem o kształcie innym niż stożek, który bardzo dobrze uszczelnia tchawicę?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 6 poz. 1,2

„Czy Zamawiający dopuści rurkę jak w opisie, z mankietem o kształcie innym niż stożek, który bardzo dobrze uszczelnia tchawicę?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 27

„Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 27 obwody oddechowe o parametrach wymaganych przez Zamawiającego, posiadające worek oddechowy bez uchwytu do mocowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 28

„W pakiecie nr 28 Zamawiający oczekuje układów oddechowych do respiratora , w związku z tym prosimy o dopuszczenie układów bez worka oddechowego oraz łącznika Y bez portów.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 12 poz. 3 filtra o wymaganych przez Zamawiającego parametrach, posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 7 poz. 2,3

„Czy zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 2 i 3 dopuści rurki w rozmiarach 5-9 skalowane co 1mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny posiadający opór przepływu 1,3cm H₂O przy 30l/min, jak obecnie stosowany, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą dł. 90cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą dł. 180cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 19 poz. 1,2

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kocyków pasujących technicznie do wskazanych przez zamawiającego urządzeń?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 14 poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci HME dla noworodków o następujących parametrach w poszczególnych punktach :
Pkt. 4 - Masa 15 g

Pkt 12 - Objętość oddechowa VT 20 - 70 ml.

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 14 poz. 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci HME o następujących parametrach w poszczególnych punktach :

Pkt 3 - Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 30 ml

Pkt 12 - Objętość oddechowa VT 70 - 250 ml

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 22

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne maski anestetyczne z otwartym podwiniętym elastomerowym mankietem w rozmiarach dla dorosłych duża - 6, dla dorosłych średnia - 5, mała - 4, dla dzieci - 3, dla niemowląt - 2, dla noworodków – 1? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający dopuści obwód o dł. 180 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne parametry w poszczególnych punktach :
Pkt. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dodatkowej rury do worka o długości 180cm ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważne parametry w poszczególnych punktach :
Pkt. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie dodatkowej rury do worka o długości 90cm ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych o rozmiarze 14Fr (średnicy zewnętrznej 4,7mm) przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji pakowaną w opakowanie papierowo-foliowe a następnie w sztywny kartonik?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o rozmiarze 5,0mm x 700mm?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o rozmiarze 5,0mm x 1000mm?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji pakowaną w opakowanie papierowo-foliowe a następnie w sztywny kartonik?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o średnicy 2,0 mm do rurek 2,5 – 3,5?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,0 hPa przy 30 l/min, skuteczności nawilżania 32mg przy Vt 500 i temperaturze zwrotnej $\pm 10\%$ od podanych wartości przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,2 hPa przy 30 l/min, skuteczności nawilżania 32mg przy Vt 500 i temperaturze zwrotnej $\pm 10\%$ od podanych wartości przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 13 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,2 hPa przy 30 l/min, skuteczności nawilżania 24mg przy Vt 500 i zakresie objętości oddechowej 150-300 ml przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z membraną o powierzchni $\pm 10\%$ od podanych wartości, o oporze przepływu 0,5 hPa przy 30 l/min i skuteczności nawilżania 24 mg przy Vt 500 przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 18 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści regulator prędkości przepływu o zakresach:

- 5-250 ml (dla gęstości 10%)
- 5-200 ml (dla gęstości 40%)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 18 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta potwierdzające testowanie przyrządu na lipidach?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 22 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o parametrach:

- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału - PCV
- Z zaworem
- Jednorazowego użytku
- Napompowany mankiet zapewnia precyzyjne dopasowanie do twarzy użytkownika
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- rozmiary:

Rozmiar
0#-newborn
1#-infant
2#-Child
3#-adult S
4#-adult M
5#-adult L
6#-adult XL

- zdjęcie poglądowe poniżej:”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 22 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o parametrach:

- Poduszka zapewnia precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika
- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału
- Jednorazowego użytku
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- bez PCV
- na masce wytłoczony rozmiar
- rozmiary:

Rozmiar
1#-infant
2#-Child
3#-adult S
4#-adult M
5#-adult L
6#-adult XL

Zdjęcie poglądowe poniżej:”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty obwód oddechowy z rurami karbowanymi obustronnie, z rurą dodatkową o długości 100 cm, workiem o poj. 2 l bez uchwytu, przy pozostałych parametrach bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o parametrach:

- *długość ramion 160 cm*
- *ramię dodatkowe 80 cm*
- *rozciągliwe rury, obustronnie karbowane*
- *worek o pojemności 2 litrów*
- *wyposażony w kolanko z portem*
- *mikrobiologicznie czysty*
- *pakowany pojedynczo”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 300mm dla rurek tracheostomijnych, kodowany kolorystycznie na cewniku, z przesuwным portem pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści pakowaną osobno martwą przestrzeń oraz łącznik do wykonywania bronchoskopii?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 72: dotyczy SWZ dotyczy działu IX pkt 1

„Prosimy o sprostowanie omyłki. Próbkę (przedmiotowe środki dowodowe) składane są wraz z ofertą (zgodnie z Działem V pkt 1 ppkt 1), a nie na wezwanie tak jak to zostało przedstawione w w/w punkcie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga złożenie próbek wraz z ofertą (patrz-zmiana SWZ.).

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 9

„Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: 30-38 cm, 24-33 cm, 20-28 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny w wersji sterylnej z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do kapnografii zabezpieczonym kapturkiem na lince, parametry użytkowe: skuteczność filtracji > 99,998% potwierdzona niezależnymi protokołami, utrata wilgoci 6 mg H₂O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,6cm H₂O, opór przepływu @60L/min – 2,7 cm H₂O, objętość - 57ml, waga – 31g, minimalna objętość oddechowa > 180ml, łącznik - 22F/15M - 22M/15F, filtr pakowany folia-papier.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny w wersji sterylnej z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z wyjściem bocznym, z portem do kapnografii zabezpieczonym kapturkiem na lince, parametry użytkowe: skuteczność filtracji > 99,998% potwierdzona niezależnymi protokołami, utrata wilgoci 6 mg H₂O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,5cm H₂O, opór przepływu @60L/min – 4,0 cm H₂O, objętość - 57ml, waga – 38g, minimalna objętość oddechowa > 180ml, łącznik - 22F/15M - 22M/15F, filtr pakowany folia-papier.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie: sterylny filtr oddechowy harmonijkowy mechaniczny o właściwościach wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych z portem do kapno, parametry: skuteczność filtracji >99,999%, opór 3,6 cm, przestrzeń martwa 63ml, waga 36g, skuteczność nawilżania 23mg H₂O/L przy VT 500ml, pakowany folia-folia, pakowany indywidualnie i otwierany w sposób konwencjonalny.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 13 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjno- wirusowy mikrobiologicznie czysty dla dzieci z wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, parametry: skuteczność filtracji >99,99%, przestrzeń martwa 26 ml, opór 1,5cm H₂O przy 30L/min., waga 22g, skuteczność nawilżania 31,7 mg H₂O/L przy VT 250ml, pakowany indywidualnie i otwierany w sposób konwencjonalny.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 13 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjno- wirusowy noworodkowy mikrobiologicznie czysty z wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, parametry: skuteczność filtracji >99,99%, przestrzeń martwa 11ml, opór 1,0cm H₂O przy 11L/min., waga 11g, skuteczność nawilżania 26,8mg H₂O/L przy VT 25ml, pakowany folia-folia, pakowany indywidualnie i otwierany w sposób konwencjonalny.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 14 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjno- wirusowy noworodkowy mikrobiologicznie czysty z wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, parametry: skuteczność filtracji >99,99%, przestrzeń martwa 11ml, opór 1,0cm H₂O przy 11L/min., waga 11g, skuteczność nawilżania 26,8mg H₂O/L przy VT 25ml, pakowany folia-folia, pakowany indywidualnie i otwierany w sposób konwencjonalny.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 14 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjno- wirusowy mikrobiologicznie czysty dla dzieci z wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, parametry: skuteczność filtracji >99,99%, przestrzeń martwa 26 ml, opór 1,5cm H₂O przy 30L/min., waga 22g, skuteczność nawilżania 31,7 mg H₂O/L przy VT 250ml, pakowany indywidualnie i otwierany w sposób konwencjonalny.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 15

„Prosimy o dopuszczenie sterylnego wymiennika ciepła i wilgoci dwumembranowego z systemem antyokluzyjnym i drenem tlenowym 1,8 m przeznaczonego do stosowania u oddychających spontanicznie zaintubowanych pacjentów w celu zredukowania utraty ciepła i wilgoci w trakcie wydechu. Posiada wygodne złącze służące do bezpiecznego podawania tlenu i podłączenia standardowego drenu. Parametry użytkowe: Zwrot wilgoci 26 mg H₂O/L, Utrata wilgoci 13,2 mg H₂O/L, Opór przepływu przy @30L/min – 0,2 cm H₂O, Opór przepływu @60L/min – 0,7 cm H₂O, Objętość - 19ml, Waga – 8g, Minimalna objętość oddechowa > 60ml, Łącznik - 15F, Dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o dł 1,8 m, pakowany papier-folia.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 25

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły i ze zdejmowanym koreczkiem z dodatkowymi żółtymi koreczkami w celu uniknięcia kontaminacji. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 27

„Prosimy o dopuszczenie układu anestetycznego wykonanego z rur karbowanych wewnątrz i na zewnątrz, z workiem 2L, mikrobiologicznie czystego, złożonego z 2 rur rozciągliwych do 2 m zakończonych kolankiem oraz dodatkowego ramienia worka rozciągliwego do 150 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 28

„Prosimy o dopuszczenie układu wykonanego z rur karbowanych wewnątrz i na zewnątrz, z workiem 2L, mikrobiologicznie czystego, złożonego z 2 rur rozciągliwych do 2 m zakończonych kolankiem oraz dodatkowego ramienia worka rozciągliwego do 150 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 35

„Prosimy o dopuszczenie systemów zamkniętego odsysania dedykowanych do rurek intubacyjnych (długość cewnika 54cm) oraz tracheostomijnych (30,5 cm), dostępnych w wersjach na 72h, i rozmiarach - 14 16Fr. System składa się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturkiem zintegrowanym z portem. Obrotowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika. W skład zestawu wchodzi:

- cewnik do odsysania
- widełki do odłączenia systemu
- martwa przestrzeń 15F-22F
- naklejki z dniami tygodnia.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 26

„Proszę o dopuszczenie obwodu pacjenta bez węża do tlenu, mikrobiologicznie czystego o długości 180 cm, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy zestaw ma zapobiegać cofaniu się moczu z drenem do cewnika i czy w zestawie ma być zamontowany wieszak?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 10 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuszcza cewnik do podawania tlenu przez nos z zawartością dhp i bisfenolu, a jeśli nie to czy informacja o zawartości w/w ma być na oryginalnym pojemniku opakowania producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 10 poz. 3

„Czy cewniki do karmienia mają mieć podany czas utrzymania na oryginalnym opakowaniu producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 27

„Prosimy zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania, dwie rury rozciągliwe w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 29

„Prosimy zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania, dwie rury rozciągliwe w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Pytanie nie dotyczy części nr 29.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 11

„Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści worki do godzinowej zbiórki moczu posiadające dren odprowadzeniowy o długości min. 120 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 22

„Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści maski anestetyczne w pięciu rozmiarach odpowiadających 7 stopniową skalę rozmiarów: 1(0-1), 2,3,4,5(5-6)?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 35

„Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści wysokiej klasy zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych o podanych parametrach:

Zamknięty system do odsysania do rurki intubacyjnej CH 14/16 dł. 56 bądź 62 cm możliwość stosowania min. 72 godz.; oraz rurki tracheostomijnej CH 14/16 dł. 36 cm , możliwość stosowania min. 72 godz. Zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki zapewniająca szczelność zestawu. Cewnik: bez konieczności wymiany po każdorazowej procedurze odsysania, zakończony atraumatycznie , z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów?”

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 19 poz. 1,2

„Prosimy o dopuszczenie koców dopuszczonych do stosowania z ogrzewaczem Equator i Mistral przez producenta koców.”

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 19 poz. 1,2

„Prosimy o dopuszczenie uniwersalnego portu węża dostosowanego do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, - system mocowania za pomocą zintegrowanego velcro.”

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
M. Sikora
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych