

Koszalin, 17.05.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: tryb podstawowy nr TP.382.052.2021 JK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści igły w rozmiarach 20G x 19mm i 20G x 25mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści igły w rozmiarach 20G x 19mm i 20G x 25mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu bezpieczne wyposażone w gładkie, białe, odpinane uchwyty posiadające wyprofilowany kształt ułatwiający wkłucie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu bezpieczne z uniwersalnym ostrzem Hubera dedykowane do podaży pod wysokim ciśnieniem do 300 psi, z drenem przejrzystym w kolorze niebieskim (dla odróżnienia igieł wysokociśnieniowych od standardowych), z drenem typu Non DEHP, z plastyfikatorem TOTM bezpiecznym dla pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w postaci dźwigni, sygnalizującej „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu z klasyczną metodą zabezpieczenia drenu opatrunkiem w celu uniemożliwienia rotacji igły w porcie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu bez otworów w podstawie, dzięki czemu ograniczone jest ryzyko infekcji z zewnątrz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igły do portu z kodowanym kolorem zaciskiem, który pozwala na łatwą identyfikację rozmiaru igły oraz z oznaczeniem maksymalnej prędkości przepływu jako ogólnie przyjętego parametru równoważnego do informacji o maksymalnym ciśnieniu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający oczekuje aby w pozycji 2 igły do portu posiadały dren o długości 20,3 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: 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 przesyłanie 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 11: dotyczy projektu umowy

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

1. 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 0,05% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
- c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia § 6 ust. 1 projektu umowy na następujący:

„1. 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 0,05% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, której dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty, za każdy dzień zwłoki,
- c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy.”

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 2

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu jednego producenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza koreczki od innego producenta niż kaniule i obturatory pod warunkiem pełnej kompatybilności zaoferowanych produktów.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 6x8cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku bez ramki i metki.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku z możliwością pisania na plastrze.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 2 poz. 1 i 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul i obturatorów do kaniul pakowanych po max 100 szt., tak jak koreczki do kaniul z poz. 3.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kaniule wyposażone były w samodomykający się korek portu bocznego”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniul z cewnikiem z PTFE, widocznych w RTG (4 paski radiocieniujące)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kaniule były widoczne w USG, bez pasków radiocieniujących”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga aby kaniule były widoczne w promieniach rtg.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 5

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula dotętnicza ma mieć cewnik wykonany z PTFE”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 5

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula ma mieć czas stosowania do 30 dni potwierdzony w instrukcji użycia przez producenta”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli poz. 3 do osobnej części.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniula i obturator, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza koreczki od innego producenta niż kaniule i obturatory pod warunkiem pełnej kompatybilności zaoferowanych produktów.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy o możliwość zaoferowania opatrunku do wkłuc jałowych posiadającego okno z folii poliuretanowej, umożliwiające obserwację miejsca wkłucia, otoczone włókniną ułatwiającą aplikację opatrunku z dodatkową luźną podkładką. Pozostałe parametry zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

„1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna 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. Dla 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, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

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 niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, 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.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopisuje do projektu umowy powyższych propozycji.

PYTANIE NR 28: dotyczy projektu umowy

„W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 6 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopisuje do projektu umowy powyższych propozycji.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule posiadały minimum 3 paski RTG?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający oczekuje kaniul z portem bocznym umieszczonym centralnie w osi skrzydełek, zapewniającym całkowitą stabilność podczas używania portu?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości kaniule dożylnie bez portu bocznego, wykonane z poliuretanu lub teflonu, bez zdejmowalnego uchwytu, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzanie kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, z 3 paskami kontrastującymi w RTG, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary:

26G dł. 19mm przepływ 19 ml/min

24G dł. 19mm przepływ 29 ml/min?”

ODPOWIEDŹ

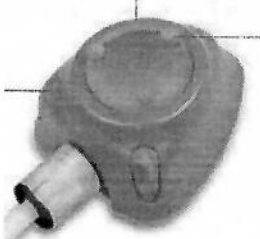
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy wykonany z plastiku (Delrin), posiadający trzy wypełnione silikonem otwory ułatwiające przyszcycie i ufiksowanie portu, z komorą plastikową wykonaną z materiału Derlin, port niskoprofilowy,

- Wysokość portu 11.6mm,
- Waga portu 5,2g,
- Membrana silikonowa o średnicy 13mm,
- Komora o objętości 0,6ml

Do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę z 3 wypustkami ułatwiającymi identyfikację portu pod skórą. Dostosowany do badań TK i MR (nie powoduje artefaktów), z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 300psi. Szybkość przepływu kontrastu 5ml/s. Niepodłączony trwale do portu cewnik poliuretanowy 6F, długość 750mm, średnica zewnętrzna 2mm. W zestawie akcesoriów wprowadzających składającym się z: - strzykawka 10ml, igła Seldingera 18G, jedna igła prosta G22x35 do przepłukania portu, drut prowadnik J w podajniku, łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach. Każdy port posiada instrukcję oraz dzienniczek w języku polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu.”



ODPOWIEDŹ

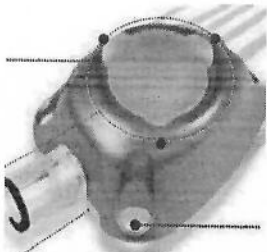
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy Slim Port wykonany z tytanu, posiadający dwa trzy otwory wypełnione silikonem ułatwiające przyszcycie i ufiksowanie portu, z komorą tytanową, port niskoprofilowy,

- Wysokość portu 10mm,
- Waga portu 10g,
- Membrana silikonowa o średnicy 8,9mm,
- Komora o objętości 0,5ml

Do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę z 3 wypustkami ułatwiającymi identyfikację portu pod skórą. Dostosowany do badań TK i MR (nie powoduje artefaktów), z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 300psi. Szybkość przepływu kontrastu 5ml/s. Niepodłączony trwale do portu cewnik poliuretanowy 6F, długość 750mm, średnica zewnętrzna 2mm. W zestawie akcesoriów wprowadzających składającym się z: - strzykawka 10ml, igła Seldingera 18G, jedna igła prosta G22x35 do przepłukania portu, drut prowadnik J w podajniku, łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach. Każdy port posiada instrukcję oraz dzienniczek w języku polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 1 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 20Gx19mm i 25mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści igłę do portów w rozmiarze 20 Gx19mm i 20Gx25mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści igłę do portów do wlewów krótkotermonowych z drenem przedłużającym w rozmiarze 20Gx19mm oraz 20Gx25mm?”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy zamawiający dopuści igłę do portu bezpieczna z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym, kaniula niesylikonizowana:

przezroczysta podstawa umożliwiającą obserwację miejsc wkłucia (zintegrowana podstawa w postaci poduszeczki wykonanej z silikonu, nieabsorbująca płynów);

przezroczysty dren pozbawiony DEHP i lateksu;

igła posiadająca karbowanie wzmacniające mocowanie igły podczas iniekcji pod wysokim ciśnieniem (do podawania kontrastu podczas badań tomograficznych);

potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego,

możliwość zabezpieczenia drenu w celu uniemożliwienia rotacji igły w porcie,

oznaczenie wielkości igły oraz maksymalnego ciśnienia zatrasku na drenie

maksymalne ciśnienie iniekcji 300 PSI, przepływ 5ml/s, w rozmiarze 20Gx19mm i 20Gx25mm”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylna cienkościenna bezpieczna, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (typu Vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi min 3 badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, ze zintegrowanym koreczkiem luer lock jednorazowego użytku. Posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć, - samozamykający zawór, koreczek portu bocznego, skrzydełka mocujące.

Kaniuła posiadająca minimum 5 pasków kontrastujących(wtopionych) widocznych w promieniach RTG. Kaniuła posiada zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Kaniule muszą posiadać dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniuła wyposażona w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Kaniuła jałowa, pakowana pojedynczo w opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikroroszczelnieniem, typu blister. Opakowanie 50szt.?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 2 poz. 2

„Czy w związku z najnowszymi wytycznymi KRINKO z 2018 „Zapobieganie zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi” cytowanymi poniżej:

„Należy całkowicie zrezygnować z używania mandrynow do zamykania światła cewnika między infuzjami, ponieważ istnieje przy tym podwyższone ryzyko dla pacjenta (skażenie) i dla personelu (kontakt z krwią) (kat. II). Bliższe informacje znajdują się w ustępie 1.8 Postępowanie z PVC w czasie przerw w korzystaniu z kaniuli” Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 2?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli poz. 2 do osobnej części.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 3, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200szt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza koreczki od innego producenta niż kaniule i obturatory pod warunkiem pełnej kompatybilności zaoferowanych produktów.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający wymaga, aby Kaniuła dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych posiadała: wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniuła widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu, rozmiary: 24G – żółty 07x19-przepływ 19 ml/min, 26G – fioletowy 06 x 19 mm. –przepływ 14 ml/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy zamawiający wymaga Kaniuli dotętnicznej 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Flowswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przysycia do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku; produkt niezawierający DEHP, PVC oraz naturalnego lateksu, opakowanie zawierające 25 sztuk.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Małgorzata Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Organizacyjnych