



INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 284 ust. 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 różnych wyrobów medycznych*”

Pytanie nr 1

pakiet 4 poz. 1,2,3,4,5,6

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie nr 2

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważne elektrody nieradioprzeierne, o rozmiarze pojedynczej elektrody ok. 162 cm² oraz powierzchni aktywnej pojedynczej elektrody ok. 83 cm²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 4

Zamieszczony opis przedmiotu zamówienia jest wysoce mylący, gdyż wymienione są w nim z nazwy dwa typy elektrod różnych producentów: Quik Combo RTS produkowane przez Stryker (Physio-Control) oraz MEDI-TRACE (Cadence RTS) produkowane przez Covidien. Jednocześnie opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyraźnie na elektrody MEDI-TRACE.

W związku z tym zwracam się o dopuszczenie oryginalnych elektrod do defibrylatorów LIFEPAK o następujących parametrach:

Elektrody Edge System Quik Combo RTS dla dorosłych

Jedynie elektrody – element bezpośredniego kontaktu z pacjentem, które zostały przetestowane przez producenta defibrylatorów LIFEPAK, są zgodne z instrukcją obsługi oraz wymienione w DoC defibrylatorów LIFEPAK

Zintegrowane odprowadzenia o długości 60 cm (elektrody są podłączane do kabla terapeutycznego o długości 2 m)

Powierzchnia aktywna pojedynczej elektrody: 115cm²

Całkowita radioprzeierność

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody, jako jedyny element bezpośredniego kontaktu z pacjentem, były przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza by zaoferowane elektrody były przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakiet. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody - tak jak oryginalne elektrody Quick-Combo - powinny posiadać opatentowaną technikę gradientową nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, pozwalające na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę podczas wykonywania procedury defibrylacji, a tym samym zmniejszającą ryzyko uszkodzenia skóry, pakowane w opakowania kodowane kolorami z nadrukowanymi schematami połączeń ułatwiającymi szybką identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza iż oferowane elektrody powinny posiadać opatentowaną technikę gradientową nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, pozwalające na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę podczas wykonywania procedury defibrylacji, a tym samym zmniejszającą ryzyko uszkodzenia skóry.

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.

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca Dyrektora
ds. Finansów i Administracji
mgr Mariola Dwornikowska-Dąbrowska