



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

Wrocław, 27-9-2022 r.

L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.3

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ) nr 2

dotyczy: przetargu nieograniczonego na „DOSTAWA JEDNORAZOWYCH MATERIAŁÓW MEDYCZYNYCH WRAZ Z NAJMEM URZĄDZEŃ DO ODSYSANIA WYDZIELINY Z PRZESTRZENI PODGŁOŚNIOWEJ” znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022, poz. 1710 ze zm.), informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami i/lub modyfikacjami poniżej:

Pytanie nr 23:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1pkt. 1,3,4,6,7:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

1) w wysokości: ...% (min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą) ceny brutto **opóźnionej części** dostawy towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3. 7 lub §7 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy.**

2) w wysokości 5% ceny brutto **niezrealizowanej** wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

3) w wysokości 0,5% ceny brutto **opóźnionego w dostawie / zainstalowaniu wynajmowanego sprzętu** w przypadku opóźnienia w dostawie/zainstalowaniu wynajmowanego urządzenia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §4 ust. 1 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego potwierdzonego protokołem instalacji i przekazania, podpisanym po dostawie/installacji urządzenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w dostawie / zainstalowaniu wynajmowanego sprzętu**

4) w wysokości 0,5% ceny brutto **wadliwego asortymentu**, w przypadku opóźnienia w usunięciu awarii urządzenia wg §6 ust. 4 z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy za każdy dzień opóźnienia, jeżeli naprawa przedłuża się powyżej 3 dni roboczych, do czasu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy, które to dostarczenie naliczanie dalszych kar umownych wstrzymuje; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwego asortymentu.**

5) w wysokości 0,1 % ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku opóźnienia przeglądu urządzenia wg §6 ust. 7 do czasu ostatecznego wykonania planowanego terminu przeglądu, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto pakietu;**

6) w wysokości 0,1% ceny brutto **wadliwego asortymentu** w przypadku nie wywiązania się z obowiązków, o których mowa w §5 ust. 5 lub §6 ust. 6 umowy za każdy dzień opóźnienia **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwego asortymentu.**

7) w wysokości **0,5%** ceny brutto **przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty**, w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w §1 ust 12 lub w §4 ust. 4 lub §4 ust. 7 za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów, **jednak nie**

więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty.

Odpowiedź na pytanie nr 23: NIE, SWZ bez zamian.

Pytanie nr 24:

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 na pytanie nr 24: NIE, SWZ bez zamian.

Pytanie nr 25:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 9, § 7 ust 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach” oraz „... od daty wezwania faxem” na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź na pytanie nr 25: NIE, SWZ bez zamian.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §1 ust. 14 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności?

Odpowiedź na pytanie nr 26: SWZ bez zamian.

Pytanie nr 27: dot. Pakiet 31

Czy Zamawiający chcąc wyeliminować błędy pomiarowe wynikające ze stosowania zamiennych akcesoriów produkcji chińskiej lub koreańskiej, wymaga zaoferowania oryginalnych akcesoriów (czujników temperatury do monitorów GE jednorazowych, powierzchniowych) zaakceptowanych przez producenta urządzeń do których są dedykowane? Tylko oryginalne akcesoria dedykowane do użytku wraz z urządzeniem pozwolą Państwu uzyskać wiarygodne wyniki z zachowaniem zasad bezpieczeństwa. Pragniemy zaznaczyć że podczas awarii sprzętu przy jednoczesnym korzystaniu z zamienników (nie zaakceptowanych przez producenta) do urządzeń GE, producent nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe podczas stosowania nieoryginalnych komponentów.

Odpowiedź na pytanie nr 27: SWZ, bez zmian.

Pytanie nr 28: dot. Pakiet 47 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu do podawania tlenu składającego się z nebulizatora, maski tlenowej ze specjalnie wyprofilowanym zachyłkiem na nos, nie wymagającym zacisku na nos i przewodu tlenowego.

Odpowiedź na pytanie nr 28: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29: dot. Pakiet 47 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu Venturiego składającego się z maski do tlenoterapii dla dorosłych, przezroczystej z 2 regulatorami koncentracji tlenu (26,28,31,35,40, 45,50%) oraz możliwością podłączania układu do aeroterapii wraz z drenem dł.180cm.

Odpowiedź na pytanie nr 29: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30: Dotyczy SWZ oraz wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przez termin gwarancji Zamawiający rozumie termin ważności towaru? Przedmiotem zamówienia jest m.in. sprzęt jednorazowy, który nie posiada terminu gwarancji.

Odpowiedź na pytanie nr 30: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 31: Dotyczy SWZ oraz wzoru umowy

Czy zamawiający zmieni SWZ (a tym samym również ogłoszenie o zamówieniu) poprzez usunięcie kryterium „Kary umowne”?

Odpowiedź na pytanie nr 31: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 32: Dotyczy SWZ oraz wzoru umowy

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź na pytanie nr 32: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 33:

Prosimy o wykreślenie §1 ust. 12. Kara w postaci odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy jest zdecydowanie zbyt wygórowana w porównaniu z przewinieniem Wykonawcy.

Odpowiedź na pytanie nr 33: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 34:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §8 ust. 2 pkt. 1) na: „nie dotrzymuje terminów realizacji dostawy towaru wynikających z §1 ust. 3 przez 3 kolejne następujące po sobie terminy dostaw o 7 dni,”.

Odpowiedź na pytanie nr 34: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 35: dot. Pakiet 75 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 6 „Maska twarzowa anestetyczna, jednorazowego użytku, z nadmuchiwanym mankietem. Rozmiar: 2,3,4,5,6” z pakietu 75. Pozwoli to na złożenie większej liczby, konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 35: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 36: dot. Pakiet 15. Poz. 2.

W związku z tym, że produkt w pakiecie 15, poz.2 posiada trzy objętości: 2 ml, 4 ml oraz 8 ml, prosimy zamawiającego o informację, którą objętość zamawiający wymaga?

Odpowiedź na pytanie nr 36: Zamawiający wymaga kleju 4 ml.

W związku z udzieloną odpowiedzią zamawiający MODYFIKUJE zapisy załącznika nr 2 do SWZ: „Formularz Cenowy” w zakresie pakietu nr 15 poz. 2 kolumna: „Parametry dodatkowe” jak niżej:

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa, kod producenta
Hemostatyki, systemy infuzyjne 33140000-3	15	2	Syntetyczny (polimer glikolu polietylenowego) klej chirurgiczny tworzący wiązania krzyżowe Nie zawierający aldehydu glutarowego, białek, biokompatybilny, ulegający całkowitej resorpcji w ciągu 30 dni do uszczelniania w procedurach otwartych i MIS polimeryzacja w 60 sekund	Zestaw dwóch jednorazowych strzykawkę z aplikatorem Pojemność 4 ml	zestaw		1				

Pytanie nr 37: dot. Pakiet 15 Poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 15, poz.4 hemostatyk w przeliczeniu do 66 sztuk (22 opakowania handlowe).

W opakowaniu handlowym znajdują się 3 sztuki produktu.

Odpowiedź na pytanie nr 37: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 38: dot. Pakiet 15 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 15, poz.5 hemostatyk w przeliczeniu do 66 sztuk (22 opakowania handlowe).

W opakowaniu handlowym znajdują się 3 sztuki produktu

Odpowiedź na pytanie nr 38: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 39: dot. Pakiet 14, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 39: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 3 188 opakowań po 80 szt.

Pytanie nr 40: dot. Pakiet 61, poz. 1

Proszę o dopuszczenie maski FFP2 o skuteczności filtracji powyżej 94%,

Odpowiedź na pytanie nr 40: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 41: dot. Pakiet 64, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawek z oświadczeniem producenta strzykawek o kompatybilności z poszczególnymi pompami wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu działa strzykawka.

Odpowiedź na pytanie nr 41: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 42:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź na pytanie nr 42: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 43: dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 43: SWZ bez zmian. Zagadnienie uregulowane w Rozdziale XXII SWZ.

Pytanie nr 44:

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać

zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w, nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 44: Zamawiający nie przewiduje zawarcia innych postanowień waloryzacyjnych niż te, które określili w SWZ.

Pytanie nr 45: dot. pakietu 64, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 50/60ml ze skalą nominalną co 1ml do 60ml

Odpowiedź na pytanie nr 45: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46: dot. pakiet 64 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej , trzyczęściowa, bursztynowa, do podazy leków światłoczułych, koncentryczna , z roszszerzeniem skali do 60ml co 1ml, typu Luer- Lock bez kołnierza Skala nominalna wyróżniona graficznie, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna ,podwójna kryza zabezpieczająca przed wypadaniem tłoka.Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków) , tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce ? . Opakowanie 60 szt

Odpowiedź na pytanie nr 46: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47: dot. pakietu nr 74 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji płynów. Osłona z zatraskiem obj.wypelniania 0,25ml , filtr wlotu powietrza 0,1 mikr (hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr ?

Odpowiedź na pytanie nr 47: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48: dot. par. 10 wzoru umowy

Prosimy o zmianę zapisów umowy w ww paragrafie z uwzględnieniem naliczania ewentualnych kar od niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 48: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 49: dot. Pakietu nr 38 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną przestrzeń martwą wykonaną z PE, długość 15cm (po rozciągnięciu), złącze elastyczne 22mmF z materiału EVA, z śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź na pytanie nr 49: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 38 pozycja 2 :

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie jako równoważną przestrzeń martwą o stałej długości 15 cm, złącza 22mmF-22mmM/15mmF, z śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź na pytanie nr 50: SWZ bez mian.

Pytanie nr 51: dot. Pakietu nr 54

Prosimy o doprecyzowanie; Czy Zamawiający wymaga przyrządu do treningu oddechowego o następujących parametrach :

- Przyrząd do ćwiczenia wdechu (podnoszenie kuleczek podczas wciągania powietrza)
Po odwróceniu przyrządu o 180 ° (podstawką do góry) można ćwiczyć wydech.
- Zakres pracy:
 - Zakres 1 – przepływ do 600 ml/s
 - Zakres 2 – przepływ do 900 ml/s
 - Zakres 3 – przepływ do 1200ml/s
- Wartość zakresów naniesiona na poszczególne komory (w górnej części)
- Zakres pracy kodowany kolorem kulek
- Rurka z ustnikiem
- Filtr zapobiegający wpadaniu ciał obcych (zanieczyszczeń)
- Materiał PVC (nie zawiera lateksu)
- Produkt jednorazowy dla jednego pacjenta, niesterylizowany

Odpowiedź na pytanie nr 51: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52: dot. Pakietu nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny resuscytator jednopacjentowy wykonany z tworzywa Sebs, objętość worka 1547 ml, w zestawie maska powietrzna dla dorosłych, dren tlenowy o dł. 2,15m, produkt bez ftalanów ?



Odpowiedź na pytanie nr 52: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53: dot. Pakietu 30 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści klej pakowany po 10 ampułek w 1 opakowaniu zbiorczym? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 53: Zamawiający dopuszcza 10 ampułek w 1 opakowaniu.

Pytanie nr 54: dot. Pakietu 14 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe pakowane w opakowanie a'50 szt?

Odpowiedź na pytanie nr 54: Zamawiający dopuszcza, należy przeliczyć 5100 opakowań a'50 szt.

Pytanie nr 55: dot. Pakietu 33 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z niezintegrowaną igłą (0,4x13mm)?

Odpowiedź na pytanie nr 55: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 56: dot. Pakietu 33 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3częściowe z cylindrem wykonanym z poliwęglanu, sterylizowane promieniami gamma?

Odpowiedź na pytanie nr 56: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57: dot. Pakietu 33 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3częściowe luer lock o pojemności 3ml?

Odpowiedź na pytanie nr 57: Zamawiający NIE dopuszcza.

Pytanie nr 58: dot. Pakietu 38 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści łącznik podwójnie obrotowy wykonany z wysokiej jakości PE, EVA pozbawionego PCV?

Odpowiedź na pytanie nr 58: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 59: dot. Pakietu 38 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 8-15 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 59: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 60: dot. Pakietu 38 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 15 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 60: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 61: dot. Pakietu 55 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny bez substancji żelującej zawartość?

Odpowiedź na pytanie nr 61: Zamawiający NIE dopuszcza.

Pytanie nr 62: dot. Pakietu 62 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley trójdrożny w rozmiarach CH16 do CH26?

Odpowiedź na pytanie nr 62: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 63: dot. Pakietu 62 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tiemanna z balonem 5-10ml, z podwójnym opakowaniem; wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia?

Odpowiedź na pytanie nr 63: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 64: dot. Pakietu 62 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tiemanna wykonany z lateksu silikonowanego?

Odpowiedź na pytanie nr 64: Zamawiający NIE dopuszcza.

Pytanie nr 65: dot. Pakietu 62 Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik trójdrożny w rozmiarach 18Fr i 20FR z balonem 50-80ml oraz w rozmiarach 22FR oraz 24FR z balonem 80-100ml?

Odpowiedź na pytanie nr 65: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 66: dot. Pakietu 62 Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour trójdrożny w rozmiarach:

Rozmiar	Balon
18 FR 20 FR	50-80 cc/ml
22 FR 24 FR	80-100 cc/ml

Odpowiedź na pytanie nr 66: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 67: dot. Pakietu 62 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour w rozmiarach:

Rozmiar	Balon
18 FR 20 FR	50-80 cc/ml
22 FR 24 FR	80-100 cc/ml

Odpowiedź na pytanie nr 67: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 68: dot. Pakietu 66 Pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu Beta 200?

Odpowiedź na pytanie nr 68: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69: dot. Pakietu 67 Pozycja 1,2,16,17,24

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do odrębnego pakietu w celu zaoferowania konkurencyjnych cen?

Odpowiedź na pytanie nr 69. NIE.

Pytanie nr 70: dot. Pakietu 67 Pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści papier do ekg Medtronic w rozmiarach 110x150x300?

Odpowiedź na pytanie nr 70: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 71: dot. Pakietu 67 Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści papier do ktg w rozmiarach 112x100x100?

Odpowiedź na pytanie nr 71: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 72: dot. Pakietu 67 Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści papier bene D6 w rozmiarach 80x20?

Odpowiedź na pytanie nr 72: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 73: dot. Pakietu 74 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z jedynie optycznym identyfikatorem pozycji otwarty-zamknięty w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź na pytanie nr 73: NIE.

Pytanie nr 74: dot. Pakietu 74 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd jednorazowy do pobierania leków z filtrem płynu 5 um, filtrem powietrza 0,1 um, jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź na pytanie nr 74: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 75: dot. Pakietu 77 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze a'100 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 75: Zamawiający dopuszcza, proszę wycenić 71 opakowań po 100 szt.

Pytanie nr 76: dot. Pakietu 77 Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści słój 2,5L o średnicy fi 7,3 ?

Odpowiedź na pytanie nr 76: Zamawiający NIE dopuszcza

Pytanie nr 77: dot. Pakietu 77 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści szczotkę do rurek tracheostomijnych o średnicy ok 11mm?

Odpowiedź na pytanie nr 77: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78: dot. Pakietu 77 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści szczotkę do rurek tracheostomijnych o średnicy ok 16mm?

Odpowiedź na pytanie nr 78: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79: Dotyczy pakiet 70 poz.1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania układów oddechowych o gładkich powierzchniach wewnętrznych długości 180cm, z dodatkową galezią do worka 120cm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 79: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80: dot. wzoru umowy

Ad par. 1 ust. 14 wzoru umowy

Prosimy o zmianę treści ww. zapisu na następującą:

14. Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku Kodeksu Cywilnego (tj. Dz.U. 2022 r poz.1360 ze zm.) zwanej dalej k.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego, chyba że zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 60 dni.

Odpowiedź na pytanie nr 80. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 81: dot. Pakietu nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość do 15 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 81. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 82: dot. Pakietu nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 22F?

Odpowiedź na pytanie nr 82: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 83: dot. Pakietu nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik wykonany z PE?

Odpowiedź na pytanie nr 83: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 84: dot. Pakietu nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik gładki w środku wykonany z medycznego PVC?

Odpowiedź na pytanie nr 84: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 85: dot. Pakietu nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści długość 15 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 85: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 86: dot. Pakietu nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącza 15F/22M – 22F?

Odpowiedź na pytanie nr 86: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87: dot. Pakietu nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje łyżek metalowych?

Odpowiedź na pytanie nr 87: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88: dot. Pakietu nr 47 poz. 3

Jakiego rozmiaru zestawu do podawania tlenu z maską oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź na pytanie nr 88: Zamawiający informuje, iż chodzi o zestaw dla dorosłych.

Pytanie nr 89: dot. Pakietu nr 47 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z medycznego PCV z standardowym mankietem?

Odpowiedź na pytanie nr 89: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90: dot. Pakietu nr 47 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści worek tylko 2 litry?

Odpowiedź na pytanie nr 90: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91: dot. Pakietu nr 47 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw Venturiego wyposażony w 6 zwężek regulujących koncentrację tlenu dla wartości: 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%?

Odpowiedź na pytanie nr 91: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 92: dot. Pakietu nr 47 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści aparat z drenem o długości 150 cm lub 180 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 92: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 93: dot. Pakietu nr 47 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi TS

- Iгла biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą
- z pompką umożliwiającą szybkie przetaczanie krwi i preparatów krwiopochodnych
- komora kroplowa i dren bez ftalanów, pompka tworzywo z ftalanami
- Przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką
- Elastyczna komora kroplowa z filtrem krwi o wielkości oczek 200 µm
- Aktywna powierzchnia filtracyjna min. 15 cm²
- Rolkowy regulator przepływu, z zaczepem na dren
- Łącznik LUER-LOCK z osłonką
- Długość przyrządu min. 150 cm
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Termin ważności – 3 lata?

Odpowiedź na pytanie nr 93: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 94: dot. Pakietu nr 47 poz. 9, 10

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 9, 10 z Pakietu nr 47 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź na pytanie nr 94: NIE. Zamawiający nie wyłączy.

Pytanie nr 95: dot. Pakietu nr 49 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm jednostronnie
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego karbowana przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)

Odpowiedź na pytanie nr 95: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 96: dot. Pakietu nr 49 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odpowiedź na pytanie nr 96: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 97: dot. Pakietu nr 59 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje myjek nasączonych obustronnie substancją myjącą?

Odpowiedź na pytanie nr 97: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 98: dot. Pakietu nr 59 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z wiskozy i poliestru?

Odpowiedź na pytanie nr 98: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99: dot. Pakietu nr 59 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści 174 mg chlorheksydyny w jednej myjce?

Odpowiedź na pytanie nr 99: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 100: dot. Pakietu nr 59 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użytku, przeciwbakteryjne chusteczki myjące, idealne do mycia ciała pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, spektrum działania: bakteriobójcze i drożdżakobójcze, wykonane z przyjaznej dla skóry włókniny, substancja czynna: chlorheksydyna, do stosowania bez wody (nie wymagają spłukiwania), 24-godzinny efekt remanencji przeciwko bakteriom, można je podgrzewać w mikrofalówce, 1 opakowanie zawiera 10 gotowych do użytku chusteczek myjących?

Odpowiedź na pytanie nr 100: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Proszę przeliczyć 156 op. a'10 sztuk.

Pytanie nr 101: dot. Pakietu nr 59 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej. Poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

Odpowiedź na pytanie nr 101: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 102: dot. Pakietu nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel zawierający śladowe ilości parabenów?

Odpowiedź na pytanie nr 102: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 103: dot. Pakietu nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w harmonijkowym aplikatorze 12,5 g?

Odpowiedź na pytanie nr 103: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 104: dot. Pakietu nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 2 rury rozciągalne tylko do długości 1,8 m?

Odpowiedź na pytanie nr 104: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 105: dot. Pakietu nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dodatkową gałąź rozciągalną tylko do długości 1,2 m?

Odpowiedź na pytanie nr 105: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 106: dot. Pakietu nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź na pytanie nr 106: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 107: dot. Pakietu nr 70 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści 2 rury rozciągalne tylko do długości 1,8 m?

Odpowiedź na pytanie nr 107: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 108: dot. Pakietu nr 70 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dodatkową gałąź rozciągalną do długości 1,2 m?

Odpowiedź na pytanie nr 108: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 109: dot. Pakietu nr 70 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści 2 rury rozciągalne tylko do długości 1,6 m?

Odpowiedź na pytanie nr 109: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 110: dot. Pakietu nr 70 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dodatkową gałąź rozciągalną do długości 1,0 m?

Odpowiedź na pytanie nr 110: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 111: dot. Pakietu nr 70 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia-papier?

Odpowiedź na pytanie nr 111: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 112: dot. Pakietu nr 70 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny obwód oddechowy zawierający 2 rury - rozciągliwe, karbowane, dł. 160 cm oraz dodatkowe ramię - rozciągliwe, karbowane, dł. 100 cm, 1 l worek bezłateksowy, mikrobiologicznie czysty, posiadający sztywne końcówki, wykonany z PP i EVA?

Odpowiedź na pytanie nr 112: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 113: dot. Pakietu nr 70 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorurowy duolimb z pionową membraną, karbowany, standardowe końcówki, długość układu 183 cm, długość dodatkowej gałęzi 120 cm, worek oddechowy bezłateksowy 2L?

Odpowiedź na pytanie nr 113: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 114: dot. Pakietu nr 70 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści beczułkowaty, standardowy mankiet?

Odpowiedź na pytanie nr 114: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 115: dot. Pakietu nr 70 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości intubacji w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź na pytanie nr 115: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 116: dot. Pakietu nr 70 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści balonik kontrolny bez nazwy producenta? Oznaczenie nazwy producenta na opakowaniu jednostkowym jest w pełni wystarczające do identyfikacji produktu.

Odpowiedź na pytanie nr 116: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 117: dot. Pakietu nr 70 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści dren do balonika w kolorze balonika, tj. w kolorze niebieskim?

Odpowiedź na pytanie nr 117: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 118: dot. Pakietu nr 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 65 lub 80 sztuk?

Odpowiedź na pytanie nr 118: Zamawiający dopuszcza, proszę przeliczyć:

- a) opakowanie a' 65 sztuk – 4 154 opakowań,
- b) opakowanie a' 80 sztuk – 3 375 opakowań.

Pytanie nr 119: dot. Pakietu nr 77 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemność 250 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 119: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120: dot. Pakietu nr 77 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści równoważną sondę Sengstakena trójdrożną, wykonaną z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek), balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwanie z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk), pierścienie

nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów. Elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków, przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem. podwójny system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski), nadrukowana podziałka co 5 cm, opakowanie sterylne, długość całkowita 105 cm, balon przełykowy 19 cm, balon żołądkowy 6 cm, rozmiary 16CH, 18CH, 21CH, pakowane w opakowanie papier-folia oraz zewnętrzne kartonowe pudełko?

Odpowiedź na pytanie nr 120: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121: dot. Pakietu nr 2

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2:

Taśmę TOT do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, z plastikową dwuczęściową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, grubości nici 0,08 mm, gramaturze 48 g/m², porowatości 84%, wielkość porów średnia 0,98 mm, max. 2,31 mm, wytrzymałości 70 N/cm, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), implantacja narzędziem wielorazowego użytku?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź na pytanie nr 121: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 122: dot. pakietu nr 29

Pakiet 29 - Akcesoria jednorazowe do neuromonitoringu do aparatu c2 nerve monitor będącego własnością Szpitala dla Bloku Otolaryngologii i Chirurgii Szczerkowo Twarzowej

Pytanie nr 1 do SWZ Załącznik nr 2 do SWZ Formularz Cenowy pakiet nr 29:

Czy Zamawiający w pakiecie 29 wyłączy pozycje 7-9 w formularzu cenowym do osobnego pakietu?

Uzasadnienie:

W SWZ zapis pakietu 29 dotyczy akcesoriów do neuromonitoringu do aparatu C2 nerve monitor, w Formularzu cenowym w pakiecie 29 w pozycjach 1-6 znajdują się zestawy PICCO, sondy światłowodowe, czujnik ProAQT, obudowa czujnika temperatury oraz kołnierz ocieplający, które nie są akcesoriami do wymienionego przez Zamawiającego aparatu

Odpowiedź na pytanie nr 122: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 123: dot. wzoru umowy

Dotyczy § 1 ust. 9 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 7 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 123. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 124: dot. wzoru umowy

Dotyczy § 1 ust. 9 oraz 10 umowy. Czy Zamawiający usunie możliwość składania reklamacji w formie telefonicznej? Reklamacje powinny być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej, ew. fax jako podstawy do przyjęcia zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź na pytanie nr 124: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 125: dot. wzoru umowy

Dotyczy § 5 ust. 6: Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu: „W przypadku zmiany stawki VAT zmiana ulegnie stawka podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna. Zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę”.

Odpowiedź na pytanie nr 125: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 126: dot. Pakietu nr 74 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 74 poz. 2 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kołec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni (3 µm), bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim? W przypadku zgody, prosimy o wydzielenie poz. 2 do osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 126: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127: dot. Pakietu nr 49, Poz. 1-2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do odsysania, z zastawką separująco-izolującą cewnik od pacjenta, nie wymagającą obracania, zabezpieczającą jednocześnie przed przesuwaniem cewnika, która w sposób automatyczny, samoistny oddziela cewnik od pacjenta, zapewniając tym samym pełne bezpieczeństwo pacjentowi, a jednocześnie ograniczając konieczność wykonywania kolejnych czynności (obracania) przez personel przeprowadzający procedurę odsysania, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu zestawów do odsysania.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w SWZ cyt. „zastawka separująco-izolująca cewnik do płukania” to zastawka, która wraz z zastawką czyszczącą mechanicznie cewnik po użyciu, zapewnia skutecznie wypełnienie wymogu opisanego w SWZ, a odnoszącego się do cyt. „możliwości aktywnego użytkowania u pacjentów przez 72 godziny”.
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania, ze względu na „zamknięty kształt” i skomplikowaną konstrukcję poszczególnych elementów systemów oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź na pytanie nr 127: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128: dot. Pakietu nr 49, Poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne bez mankietu, powinny być wykonane z medycznej odmiany silikonowanego pcv, co zapewnia ich atraumatyczne użytkowanie u młodych pacjentów, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 128: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129: dot. Pakietu nr 49, Poz. 4-9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane wyroby, powinny być sterylne, pakowane pojedynczo, spełniając przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 129: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130: dot. Pakietu nr 57 poz 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody do Lifepak 20, ze względu na ich kompatybilność ze wskazanym urządzeniem oraz bezpieczeństwo użytkowania, powinny posiadać (w odniesieniu do 1 szt.) powierzchnię całkowitą elektrody min. 154 cm² oraz powierzchnię przewodzącą (aktywną) elektrody min. 100cm², co zapewnienia optymalne warunki ich bezpiecznego i skutecznego użytkowania w przebiegu procedur defibrylacji u dorosłych, wykonywanych w Państwa Szpitalu.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody do Lifepak 20 - to elektrody dla dorosłych, które w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 50 defibrylacji przy energii 360J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją w Państwa Szpitalu.
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody do Lifepak 20 - 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 Państwa Pacjentów.

4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody do Lifepak 20, powinny gwarantować pełną zgodność z normą ANSI/AAMI DF80:2003, nawet po długotrwałej współpracy z rozrusznikiem zewnętrznym oraz powinny być zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy 1 nie sterylne, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź na pytanie nr 130. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131: dot. Pakietu nr 74, Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule do wielokrotnego pobierania medykamentów jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta identyfikujące jego pochodzenie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.
2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule do wielokrotnego pobierania medykamentów, powinny posiadać zastawkę zamykającą automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpień powikłań septycznych, związanych z obsługą przyrządów do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, ale także zabezpiecza personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami, przy użytkowaniu ich zarówno z pojemnikami stojącymi jak i workami z płynami ?

Odpowiedź na pytanie nr 131. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 132: dot. Pakiet 3, Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ramp z kranikami z optycznym wskaźnikiem położenia i przezroczystą podstawą umożliwiającą ich mocowanie do stojaków

Odpowiedź na pytanie nr 132: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 133: dot. Pakietu 14, Poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

Odpowiedź na pytanie nr 133: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 134: dot. Pakietu 14, Poz. 1-4

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku

Odpowiedź na pytanie nr 134: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 135: dot. pakietu nr 14, Poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki

Odpowiedź na pytanie nr 135: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 136: dot. Pakietu nr 14, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Odpowiedź na pytanie nr 136: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 137: dot. Pakietu nr 14, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź na pytanie nr 137: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 138: dot. Pakietu 33, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3 częściowych wkręcanych 3 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź na pytanie nr 138: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 139: dot. Pakietu 33, Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3 częściowych wkręcanych pakowanych po 100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź na pytanie nr 139: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 140: dot. Pakietu 33, Poz. 6-9

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk kompatybilnych z lekami cytostatycznymi, potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z tłokiem i cylindrem wykonanym z polipropylenu

Odpowiedź na pytanie nr 140: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 141: dot. Pakietu 76, Poz.1 -5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp infuzyjnych ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź na pytanie nr 141: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 142: dot. Pakietu 76, Poz.1 -5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp infuzyjnych ma być wyposażony w osłonki łącznika luer lock męskiego i żeńskiego

Odpowiedź na pytanie nr 142: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 143:

Czy Zamawiający z pakietu nr 11 wykreśli, wyłączy, bądź przesunie do innego pakietu poz. 6, 7 ?

filtry oddechowe, wymienniki CPV 33140000-3	11	6	Filtr wydechowy przeciw bakteryjny jednorazowego użytku z pojemnikiem na skropliny kompatybilny z respiratorem Puritan Bennet 980 będącego własnością Szpitala.	Opakowanie zbiorcze 12 sztuk.	opakowanie	4
filtry oddechowe, wymienniki CPV 33140000-3	11	7	Filtr wydechowy jednorazowy kompatybilny z respiratorem Bennet 840 będącego własnością Szpitala. Zestaw filtracyjny wraz z pojemnikiem na skropliny	Opakowanie zbiorcze 12 sztuk.	opakowanie	8

Uzasadnienie:

Poz. 6 i 7 w Pakiecie nr 11 dotyczą respiratora Bennet 840, do którego akcesoria znajdują się w Pakiecie nr 8. Prosimy o przesunięcie tych pozycji do pakietu producenckiego, gdyż nie ma zamienników ww. produktów.

Taka budowa pakietu nr 11 stawia w pozycji uprzywilejowanej jednego Wykonawcę i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty innym Wykonawcom.

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	W
Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	W
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPACK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	1	Fabrycznie złożony, współosiowy układ pacjenta z czujnikiem przepływu oraz rozciągliwym ramieniem wydechowym. Przeznaczony dla dzieci i dorosłych, do jednorazowego użytku w respiratorach Hamilton-C1, Hamilton-C2, Hamilton-C3, Hamilton-C6, Hamilton-G5, Hamilton-S1, Hamilton-T1, Galileo, Raphael firmy Hamilton Medical AG. Długość 180 cm.	opakowanie 20 sztuk.	opakowanie		3		
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPACK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	2	Układ oddechowy: jednorazowy J - dla dorosłych 22M bez pułapek wodnych z zastawką wydechową skalibrowaną do respiratora New Port HT70+. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie		20		
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPACK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	3	Obwód oddechowy z PVC dla dorosłych. Jałowy, długość 180cm, o gładkim świetle, złącza elastyczne 22 trójnik z portami zatyczką, Kompatybilny z respiratorem BENNETT 980. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie		1		
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPACK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	4	Obwód oddechowy z PVC dla dorosłych. Jałowy, długość 180cm, o gładkim świetle, złącza elastyczne 22, rozłączalny trójnik z portami zatyczką. Kompatybilny z respiratorem BENNETT 840. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie		20		
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPACK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3							RAZEM	PAKIET 8	

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę Medtronic jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 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. 99 ust. 4 PZP).

Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm.

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. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zamawiający zgodnie z ustawą 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 . Prosimy o potwierdzenie (dotyczy pozostałych przytoczonych opisów) , że Zamawiający przez produkt równoważny rozumie rozwiązanie spełniające określone funkcjonalności a nie proces technologiczny zgodnie z przytoczonymi wyrokami KIO.

Jednocześnie nadmieniamy, że podobną sytuację miała nasza druga firma w postępowaniu na „Dostawa jednorazowych i wielorazowych wyrobów medycznych - 33 zadania dla SPWSZ w Szczecinie”, znak postępowania EP/220/80/2020.

Opis przedmiotu zamówienia był literalnie przygotowany pod jednego wykonawcę. Analiza oferty i interpretacja zapisu dot. produktu równoważnego przez Zamawiającego była błędna. Sprawa została skierowana do KIO.

KIO w wyroku z dnia 26.03.2021 nr sprawy KIO 474/21 jednoznacznie orzekło, że oferta złożona przez naszą firmę była zgodna z interpretacją oraz definicją produktu równoważnego opisanego przez Zamawiającego w siwz oraz właściwym artykułem w ustawie PZP

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania firmy Medtronic w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce.

Odpowiedź na pytanie nr 143: SWZ baz zmian.

Pytanie nr 144: dot. pakietu nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 1 dopuści Filtr elektrostatycznie – mechaniczny?

Odpowiedź na pytanie nr 144: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 145: dot. pakietu nr 11, poz 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 1 dopuści Filtr mechaniczny z piankowym wymiennikiem?

Odpowiedź na pytanie nr 145: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 146: dot. pakietu nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 3 dopuści Filtr mechaniczny z łącznikiem regulowanym 8-15 cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 146: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 147: dot. pakietu nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 3 Filtr elektrostatyczny, bądź elektrostatycznie – mechaniczny, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 147: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 148: dot. pakietu nr 11, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 4 dopuści Filtr o przestrzeni martwej w zakresie 18 ml, mniejszej, korzystniejszej, pozostałe parametry zgodnie z swz

Odpowiedź na pytanie nr 148: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 149: dot. pakietu nr 11, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 4 dopuści Filtr z piankowym wymiennikiem, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 149: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 150: dot. pakietu nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 2 dopuści Filtr ze złączem kapnografii, zabezpieczonym szczelnym koreczkiem, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 150: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 151: dot. pakietu nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, poz. 2 dopuści Filtr mechaniczny wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 151: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 152: Dot. Pakietu 10, Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd typu spike/kolec do przygotowywania i pobierania leków w/z worku/a typu Viaflo, z zaworem samozamykającym z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji. Obudowa zaworu przezierna. Ostry kolec, długość robocza 36mm, osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania; port bezigłowy z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Całkowita długość przyrządu 90mm. Pakowany a'300?

Odpowiedź na pytanie nr 152: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153: Dot. Pakietu 10, Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków, leków oraz płynów. Obudowa przezierna. Ostry kolec, długość robocza 19mm z dwupłaszczyznowym ścięciem pozwalającym pobranie całej zawartości fiołki (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); Na boku przyrządu okrągły filtr zatrzymujący aerozole 0,2 µm; filtr cząsteczkowy 5 µm; port bezigłowy z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Max. objętość wypełnienia 1,2 ml. Całkowita długość przyrządu 70mm. Pakowany a'300?

Odpowiedź na pytanie nr 153: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154: Dot. Pakietu 10, Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd z mikrokolcem do długotrwałego aspirowania cytostatyków, leków oraz płynów. Obudowa przezierna. Ostry mikrokolc do pobrania całej zawartości fiołki (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); Na boku przyrządu okrągły filtr zatrzymujący aerozole 0,2 µm; centralnie umieszczony filtr cząsteczkowy 5µm; port bezigłowy z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Max. objętość wypełnienia 1,2 ml. Pakowany a'200?

Odpowiedź na pytanie nr 154: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155: Dot. Pakietu 10, Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Adapter do fiołki o średnicy 13 i 20mm. Nie zawiera PCV i DEHP. Adapter pakowany w jednym blisterze z konwertorem fiołki 13mm wykonanym z PET. Umożliwia przygotowywanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując etap płukania wstępnego. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość wypełnienia 0,15ml. System podwójnej membrany Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytotoksycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstrukcji leków. Pakowany a'50. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku?

Odpowiedź na pytanie nr 155: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 156: Dot. Pakietu 10, Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Adapter typu Luer Lock, obudowa wykonana z PET. Umożliwia zamianę każdego złącza żeńskiego typu luer lock w system CSTD. Samo-uszczelniające się elastomerowa uszczelka wykonana z poliizoprenu, zapobiega uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Objętość wypełnienia 0,07ml. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem

strzykawkowym. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Pakowany a'100. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku?

Odpowiedź na pytanie nr 156: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157: Dot. Pakietu 10, Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową 1ml z montowaną igłą na stałe i końcówką typu luer w rozmiarze 0,50x16?

Odpowiedź na pytanie nr 157: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158: dot. pakietu nr 46

Czy Zamawiający dopuści do postępowania jednorazowy układ oddechowy Emergency do respiratora EVE posiadanego przez Szpital o dł.180 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 158. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159: dot. Pakietu 16, poz. 14, 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach Pakietu 16 poz. 14, poz. 15 cewników o długości 15,20,25 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia? Uzasadnienie: Cewniki o długości 17,5 cm zostały wycofane z produkcji, a wyrażenie zgody na powyższe doprowadzi do możliwości złożenia ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty

Odpowiedź na pytanie nr 159: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 160: dot. pakietu nr 16, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach Pakietu 16 poz. 15 cewników o średnicy 13F

o długości 15,20,25 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź na pytanie nr 160: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 161: dot. pakietu nr 25 poz. 4

Pakiet nr 25 poz.4 „Linia z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.4 z pakietu 25 i utworzenie nowego, odrębnego pakietu 25a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pytanie nr 161: NIE, Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 162: dot. pakietu nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w poz.4 linię z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia o długości linii 130+30cm lub 120+30cm?

Odpowiedź na pytanie nr 162: NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 163: dot. pakietu nr 25 poz. 4

Która końcówka

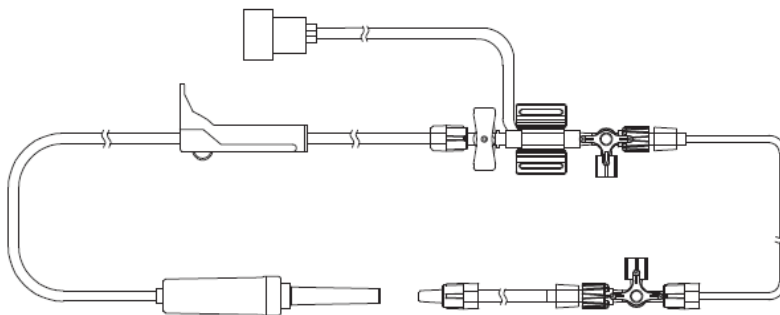
Connectors available



Odpowiedź na pytanie nr 163: „EDWARD”

Pytanie nr 164: dot. pakietu nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.4 linii do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź na pytanie nr 164: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 165: dot. Pakietu 5, poz. 12, 13

Czy zamawiający wydzieli poz.12,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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 na pytanie nr 165: NIE. Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 166: dot. Pakietu 5, poz. 12

- Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?
- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
- Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przzerwiania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia. Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia

Odpowiedź na pytanie nr 166: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 167: dot. Pakietu 14, poz. 1-4

- Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę

IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź na pytanie nr 167: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 168: dot. Pakietu 14, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści skalę bez rozszerzenia?

Odpowiedź na pytanie nr 168: Zamawiający NIE dopuszcza skali bez rozszerzenia.

Pytanie nr 169: dot. Pakietu 33, poz. 4-9

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź na pytanie nr 169: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170: dot. Pakietu 64, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki wpisane do menu pomp ascor?

Odpowiedź na pytanie nr 170: Zamawiający NIE dopuszcza.

Pytanie nr 171: dot. Pakietu 64, poz. 3

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 171: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 172: dot. Pakietu 77, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź na pytanie nr 172: Zamawiający dopuszcza, proszę wycenić 3600 opakowań po 75 sztuk.

Pytanie nr 173: dot. Pakietu 77, poz. 6

Czy zamawiający dopuści słój z pokrywką?

Odpowiedź na pytanie nr 173: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 174: dot. Pakietu 77, poz. 15

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź na pytanie nr 174: Zamawiający dopuszcza.

II. MODYFIKACJA ZAPISÓW SWZ

1. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1, 2 ustawy PZP informuje, że **ZMIENIA/MODYFIKUJE** treść Specyfikacji Warunków Zamówienia – dalej SWZ w zakresie załącznika nr 2 do SWZ tj. „Formularz Cenowy” w zakresie pakietu nr 8; 35 i 71.

W zakresie pakietu nr 8 poprzez wykreślenie poz. nr 1

W zakresie pakietu nr 35 poprzez wykreślenie poz. nr 1

W zakresie pakietu nr 71 pozycja nr 13 poprzez rozszerzenie zakresu rozmiarów z 8F na 6-8F

Pakiety nr 8; 35; 71 te otrzymują brzmienie jak niżej:

Pakiet nr 8: Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPAK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa, kod producenta
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPAK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	1	Układ oddechowy: jednorazowy J - dla dorosłych 22M bez pułapek wodnych z zastawką wydechową skalibrowaną do respiratora New Port HT70+. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie		20				
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPAK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	2	Obwód oddechowy z PVC dla dorosłych. Jałowy, długość 180cm, o gładkim świetle, złącza elastyczne 22 trójnik z portami zatyczką. Kompatybilny z respiratorem BENNETT 980. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie		1				

Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPAK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3	8	3	Obwód oddechowy z PVC dla dorosłych. Jałowy, długość 180cm, o gładkim świetle, złącza elastyczne 22, rozłączalny trójnik z portami zatyczką. Kompatybilny z respiratorem BENNETT 840. Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia będącego własnością Szpitala.	Opakowanie 10 sztuk.	opakowanie	20					
Filtry i akcesoria jednorazowe do respiratorów NewPORT Hamilton Bennett 980 Bennett 840, defibrylatorów LIFEPAK15 będących własnością Szpitala CPV 33140000-3						RAZEM	PAKIET 8				

Pakiet nr 35: Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa, kod producenta
Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3	35	1	Zestaw do żywienia dojelitowego PCW bez ftalanów, Bez lateksu, Długość: 285 cm, Objętość wypełniania: 23 ml, Igła ENPlus, Komora kroplowa 20 kropli/mL z filtrem 15 µm, Zacisk chroniący przed niekontrolowanym przepływem (FFPC), Zawór rolkowy, Męski port ENFit z zatyczką - dolna część zestawu, Żeński łącznik ENFit, Zatyczka ENFit	Zestaw infuzyjny kompatybilny z pompami Medima	sztuka		600				
Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3	35	2	Zestaw do żywienia dojelitowego PCW bez ftalanów, Bez lateksu, Długość: 285 cm, Objętość wypełniania: 23 ml, Igła ENPlus, Komora kroplowa 20 kropli/mL z filtrem 15 µm, Zacisk chroniący przed niekontrolowanym przepływem (FFPC), Zawór rolkowy, Męski port ENFit z zatyczką - dolna część zestawu, Żeński łącznik ENFit, Zatyczka ENFit adapter uniwersalny do butelek	Zestaw infuzyjny kompatybilny z pompami Medima	sztuka		100				

Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3	35	3	Standardowy zestaw do przetoczeń z portem igłowym dł. 285cm	Zestaw infuzyjny kompatybilny z pompami Medima	sztuka		100			
Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3	35	4	Zestaw do przetoczeń leków świetłoczułych z portem igłowym dł. 285cm	Zestaw infuzyjny kompatybilny z pompami Medima	sztuka		100			
Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3	35	5	Zestaw do krwi i płynów krwiopochodnych z portem igłowym dł. 250cm PCW bez ftalanów, Bez lateksu (latex-free), Długość: 250 cm, Objętość wypełniania: 22 ml, Zintegrowana igła biorcza. Odpowietrznik, z filtrem antybakteryjnym i zatyczką, Komora kropłowa 20 kropli/mL, z filtrem 200 µm, Zacisk chroniący przed niekontrolowanym przepływem (FFPC), Zawór rolkowy, Port igłowy - dolna część zestawu, Męski łącznik Luer Lock, Zatyczka Luer Lock z filtrem hydrofobowym	Zestaw infuzyjny kompatybilny z pompami Medima	sztuka		300			
Druty do PCNL Zestawy infuzyjne, transfuzyjne i do żywienia dojelitowego do pomp Medima posiadanych przez Szpital CPV: 33140000-3							RAZEM	PAKIET 35		

Pakiet nr 71: Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3

Nazwa pakietu	Nr pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	PARAMETRY DODATKOWE	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	Ilość	stawka podatku VAT (%)	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa, kod producenta
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	1	Prowadnica do intubacji powlekana, zbrojona z możliwością podawania tlenu, z 3 łącznikami do jego podawania w zależności od źródła. długość powyżej 80cm Do rurek 6,5mm-11mm,		sztuka		20				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	2	Jednorazowy, sterylny organizer do szwów. Zagięty łukowato, od spodu zaopatrzony w przylepną taśmę, Biały korpus z tworzywa sztucznego z kontrastującymi kolorystycznie gumowymi samozaciskowymi uchwytami do pojedynczych szwów. Oznaczone kombinacją literowo- cyfrową z oznaczeniem szwów górnych i dolnych. Z narożnymi otworami do fiksacji szwem. Każdy element posiada 8 szczelin na szew. W zestawach po trzy sztuki w saszetce, pokrywające wycinkowo okrąg.		sztuka		60				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	3	Jednorazowy, sterylny organizer do szwów. Zagięty łukowato, od spodu zaopatrzony w przylepną taśmę, Biały korpus z tworzywa sztucznego z kontrastującymi kolorystycznie gumowymi samozaciskowymi uchwytami do pojedynczych szwów. Oznaczone kombinacją literowo- cyfrową z oznaczeniem szwów górnych i dolnych. Z narożnymi otworami do fiksacji szwem. Każdy element posiada 8 szczelin na szew.		zestaw		60				

<p>Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3</p>	<p>71</p>	<p>4</p>	<p>Zestaw z cewnikiem dwuświatłowym bez powłoki bakteriobójczej Zestaw zawiera min.: - cewnik 7Fr/20cm zestaw do wprowadzenia cewnika: prowadnica, igła punkcyjna echogeniczna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml, rozszerzadło, - obłożenie pacjenta, materiały opatrunkowe, nici, skalpel, nożyczki, kleszczyki, fartuch, maskę, czepek Wszystkie elementy zapakowane razem</p>		<p>zestaw</p>		<p>5</p>				
<p>Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3</p>	<p>71</p>	<p>5</p>	<p>Zestaw z cewnikiem trzyświatłowym z powłoką bakteriobójczą. W zestawie min.: - cewnik 7Fr/16 i 20cm do wyboru z powłoką antybakteryjną na zewnątrz a także wewnątrz światła cewnika, na przedłużkach [chlorheksydyna, octan chlorheksydyny, sulfadiazyna srebra] - zestaw do wprowadzenia cewnika: prowadnica nitinolowa, igła punkcyjna echogeniczna 18Ga/6,35cm, strzykawka 10ml, rozszerzadło, - pełne obłożenie pacjenta 240x140cm z otworem 10cm z przylepcem, gaziki, skrzydełka do zamocowania cewnika, nici, zakrzywiona igła, igłotrzymacz, bezszwowe mocowanie cewnika, opatrunek, bezpieczny skalpel, fartuch, maskę, czepek, osłonka na głowicę USG wraz ze sterylnym żelem, igła do znieczuleń, igła z filtrem 5 µ, strzykawka 5ml, kranik, zastawki membranowe bezigłowe, zbiornik na zużyte igły. Wszystkie elementy zapakowane razem.</p>		<p>zestaw</p>		<p>5</p>				

Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	6	Zestaw z cewnikiem trzyświatłowym z powłoką bakteriobójczą Zestaw zawiera min.: - cewnik 7Fr/20cm z powłoką antybakteryjną na zewnątrz a także wewnątrz światła cewnika [chlorheksydyna, octan chlorheksydyny, sulfadiazyna srebra] - zestaw do wprowadzenia cewnika: prowadnica, igła punkcyjna echogeniczna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml, rozszerzadło, - obłożenie pacjenta, materiały opatrunkowe, nici, skalpel, nożyczki, kleszczyki, fartuch, maskę, czepek Wszystkie elementy zapakowane.		zestaw		5				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	7	Cewnik centralny czteroświatłowy z powłoką bakteriobójczą. Zestaw zawiera min.: - cewnik rozmiar : 8,5 Fr, długość 20cm , poliuretanowy pokryty powłoką antybakteryjną i antygrzybiczą [chlorheksydyna, sulfadiazyna srebra], miękka końcówka, elementy cewnika łączone przez stopienie, wprowadzany metodą Seldingera, - prowadnik z końcówkami prostą oraz "J", - strzykawka 5ml umożliwiającą wprowadzenie prowadnika bez rozłączania układu igła – strzykawka, - igła punkcyjna 18 Ga x 6,35 cm		zestaw		5				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	8	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metoda Seldingera z cewnikiem 2 światłowym, Zestaw zawiera.: - cewnik poliuretanowy w rozm. 7Fr /16,16Ga/30 cm, miękka końcówka, elementy cewnika łączone przez stopienie, wprowadzany metoda Seldingera, - prowadnik z końcówkami prosta oraz "J" .032"x68cm, - strzykawka 5ml luer slip, - igła punkcyjna 18 Ga x 6,35 cm, - rozszerzadło tkankowe		zestaw		5				

Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	9	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metoda Seldingera z cewnikiem 2 światłowym, Zestaw zawiera.: - cewnik poliuretanowy w rozm. 7Fr /16,16Ga/20 cm, miękka końcówka, elementy cewnika łączone przez stopienie, wprowadzany metoda Seldingera, - przewodnik z końcówkami prosta oraz "J" .032"x60cm, - strzykawka 5ml luer slip, - igła punkcyjna 18 Ga x 6,35 cm, - rozszerzadło tkankowe		zestaw		5				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	10	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metoda Seldingera z cewnikiem 1 światłowym, Zestaw zawiera: - cewnik poliuretanowy w rozm.5Fr /16Ga/20 cm, miękka końcówka, elementy cewnika łączone przez stopienie, wprowadzany metoda Seldingera, - przewodnik z końcówkami prosta oraz "J" .032"x68cm, - strzykawka 5ml luer slip, - igła punkcyjna 18 Ga x 6,35 cm, - rozszerzadło tkankowe		sztuka		5				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	11	Kaniuła/ cewnik centralny typ MAC [Multi Lumen Access] – 2 światłowy z powłoką antybakteryjną [AG + chlorheksydyna] 14 F x 10 cm		sztuka		5				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	12	Echogeniczna igła wprowadzająca 18G/ 6,35 cm		sztuka		25				

Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV 33140000-3	71	13	<p>ZESTAW WPROWADZAJĄCY 6-8F (DO CEWN.SWANAGANZA) introduktor 6-8Fr/ 10 cm, Introduktor do naczyniowypoliuretanowy z zastawką i portem bocznym zakończonym końcówką luer lock z koreczkiem, z możliwością wprowadzenia elektrody do stymulacji serca, w skład którego wchodzi minimum: introduktor z zintegrowanym portem bocznym 6-8.0 Fr/10 cm, w części przyśrodkowej o budowie harmonijkowej z możliwością zagięcia o 360 stopni zachowując światło w całości, w części proksymalnej zastawka hemostatyczna, zewnętrzna uszczelka oraz jeden wypustek do mocowania osłonki foliowej, w części dystalnej gładko zakończona idealnie dopasowana do dołączonego rozszerzadła. W zestawie prowadnica 45 cm o śr. 0,035" zakończona J, igła 18Ga o dł. 6,35cm, zawór bezpieczeństwa do zastawki hemostatycznej, osłonka foliowa na elektrodę o długości 80 cm, gaziki 4x4 cale. Na opakowaniu napisy w języku polskim, wszystkie składowe zestawu, co najmniej dwie wklejki w kartę pacjenta i historii zabiegu zawierające nr katalogowy oraz dane cyfrowe o cewniku (lot, data ważności)</p>		sztuka	170				
Organizery do szwów, Cewniki, zestawy do wprowadzania, igły CPV: 33140000-3						RAZEM	PAKIET 71			

2. W związku z modyfikacją pakietu nr 8 i 35 Zamawiający **ZMIENIA/MODYFIKUJE** zapisy SWZ jak niżej.

Rozdział VIII SWZ:INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA w pkt 3 otrzymuje brzmienie:

(...)

sytuacji ekonomicznej lub finansowej tzn. posiadają zdolność kredytową lub środki finansowe w wysokości: **1 963 500,00 PLN** (słownie: *jeden milion dziewięćset sześćdziesiąt trzy tysiące pięćset złotych, 00/100*). Kwota ta dotyczy całości przedmiotu zamówienia, na poszczególne części/pakiety w wysokości jak niżej:

NR PAKIETU	Kwota środków finansowych w PLN	NR PAKIETU	Kwota środków finansowych w PLN	NR PAKIETU	Kwota środków finansowych w PLN	NR PAKIETU	Kwota środków finansowych w PLN
PAKIET 1	39 100,00	PAKIET 21	6 400,00	PAKIET 41	700,00	PAKIET 61	14 600,00
PAKIET 2	2 700,00	PAKIET 22	8 200,00	PAKIET 42	0,00	PAKIET 62	20 100,00
PAKIET 3	17 400,00	PAKIET 23	10 800,00	PAKIET 43	19 400,00	PAKIET 63	1 600,00
PAKIET 4	28 500,00	PAKIET 24	6 100,00	PAKIET 44	500,00	PAKIET 64	77 900,00
PAKIET 5	100 200,00	PAKIET 25	75 400,00	PAKIET 45	143 100,00	PAKIET 65	5 000,00
PAKIET 6	400,00	PAKIET 26	2 200,00	PAKIET 46	3 700,00	PAKIET 66	800,00
PAKIET 7	2 200,00	PAKIET 27	88 400,00	PAKIET 47	60 100,00	PAKIET 67	10 800,00
PAKIET 8	4 700,00	PAKIET 28	30 900,00	PAKIET 48	21 500,00	PAKIET 68	16 300,00
PAKIET 9	3 200,00	PAKIET 29	64 800,00	PAKIET 49	35 700,00	PAKIET 69	5 600,00
PAKIET 10	10 700,00	PAKIET 30	18 800,00	PAKIET 50	9 600,00	PAKIET 70	62 600,00
PAKIET 11	25 200,00	PAKIET 31	2 400,00	PAKIET 51	24 800,00	PAKIET 71	28 200,00
PAKIET 12	52 900,00	PAKIET 32	3 100,00	PAKIET 52	1 100,00	PAKIET 72	10 800,00
PAKIET 13	600,00	PAKIET 33	2 100,00	PAKIET 53	400,00	PAKIET 73	15 400,00
PAKIET 14	70 100,00	PAKIET 34	1 900,00	PAKIET 54	10 400,00	PAKIET 74	39 300,00
PAKIET 15	82 600,00	PAKIET 35	7 600,00	PAKIET 55	600,00	PAKIET 75	151 100,00
PAKIET 16	85 600,00	PAKIET 36	4 900,00	PAKIET 56	1 300,00	PAKIET 76	16 400,00
PAKIET 17	55 700,00	PAKIET 37	39 800,00	PAKIET 57	7 000,00	PAKIET 77	35 100,00
PAKIET 18	11 800,00	PAKIET 38	9 300,00	PAKIET 58	8 300,00	PAKIET 78	35 700,00
PAKIET 19	1 900,00	PAKIET 39	900,00	PAKIET 59	66 900,00		
PAKIET 20	8 800,00	PAKIET 40	2 500,00	PAKIET 60	10 300,00		
RAZEM pakiet nr 1-78: 1 963 500,00 PLN							

(...)

3. ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ORAZ TERMINU ZWIĄZANIA OFERTĄ

W zw. z art. 137 ust. 1 i 4 PZP Zamawiający dokonał zmiany treści **ogłoszenia o zamówieniu nr 2022/S 170-481231** i dokonał również zmiany terminu składania i otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą.

Na podstawie art. 88 ust. 1 PZP Zamawiający przekazuje (załącznik) sprostowanie nr **2022/S 186-526606** z dnia 27-9-2022 r. ogłoszenia o zamówieniu nr 2022/S 170-481231.

W nawiązaniu do powyżej wskazanych modyfikacji zmianie uległy zapisy SWZ odpowiednio. Otrzymują one brzmienie:

Rozdział XIV, pkt 1.

„Wykonawca będzie związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **90 dni, tj. do dnia 9-1-2023 r.**”

Rozdział XVII, pkt 2

(...)

„Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **12-10-2022 r. do godz. 11:00.**”

(...)

Rozdział XVIII, pkt 1.

„Planowany termin otwarcia ofert – **12-10-2022 r.** o godzinie 11:15.”

Załączniki:

- 1) **Sprostowanie nr 2022/S 186-526606** z dnia 27-9-2022 r. ogłoszenia o zamówieniu nr 2022/S 170-481231;
- 2) Załącznik nr 2 do SWZ: Formularz Cenowy (modyfikacja)

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania na stronie postępowania.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji (jeżeli dotyczy) w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SWZ w przedmiotowym postępowaniu.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku modyfikacji SWZ **Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (należy wskazać datę modyfikacji).**

*z upoważnienia KOMENDANTA
4WSzKzP SPZOZ we Wrocławiu
Piotr Strąk – Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych*