



Łódź, dnia 25.08.2022 r.

Wykonawcy

postępowanie nr 7/ZP/PN/2022

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia „**Dostawa specjalistycznego sprzętu medycznego na potrzeby Stacji Dializ w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. M. Skłodowskiej-Curie w Zgierzu**”

Zamawiający Inwestycje Medyczne Łódzkiego, informuje iż wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), na które na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, **udziela następujących wyjaśnień:**

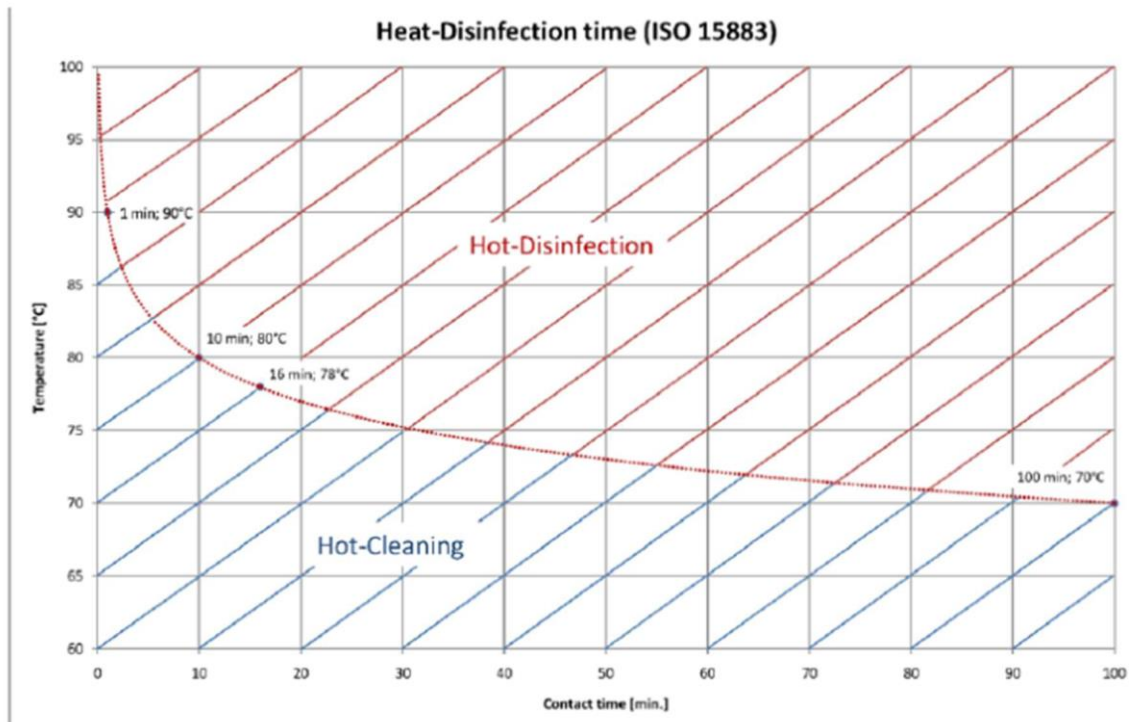
Dot. Pakietu nr 1- Kompletna stacja uzdatniania wody dla 20 stanowisk

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wydajności 900 - 1350 litrów mierzoną przy temp. +6°C i przeciwności 2 bar, w punkcie podany jest przeciwności 3,5 bara im ciśnienie jest wyższe spada wydajność urządzenia. Zakładając maksymalny pobór wody 60l/h przez 1 urządzenie do dializ przy założeniu 20 urządzeń wydajność urządzenia to 1200 l/h.

Pytanie: W pkt 14 Załącznik 2a do SWZ Zamawiający wymaga : Automatyczne, programowalne płukanie membran RO przepływem odwróconym podczas produkcji wody uzdatnionej (ochrona przed ich blokowaniem i przedłużenie żywotności). Czy Zamawiający dopuści urządzenie które w celu ochrony przed blokowaniem i przedłużeniem żywotności membran posiada ciągle przepłukiwanie membran podczas produkcji wody uzdatnionej ?

Pytanie: W pkt 16 Załącznik 2a do SWZ Zamawiający wymaga: Automatyczne, programowalne chwilowe zwiększanie prędkości przepływu w pętli podczas dezynfekcji i trybu nocnego (usuwanie biofilmu). Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które automatycznie, zwiększa ciśnienie w pętli w trakcie dezynfekcji ?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści urządzenie które posiada: Automatyczną, programowalną termiczną dezynfekcję linii dystrybucyjnej wody –w programowalnym zakresie temperatury 60-85°C Zgodnie z załączonym wykresem różnica między 90°C a 85°C w osiągnięciu gorącej dezynfekcji wynosi 1 minutę.



Pytanie: Czy Zamawiający dopuści urządzenie odwróconej osmozy:

- które z uwagi na nową technologię membran, nie wymagają one płukania przepływem odwróconym podcza

produkcji wody uzdatnionej, stąd urządzenia nie posiada takiego rozwiązania? Wymagane rozwiązanie jest stosowane w urządzeniach, w których zaobserwowano zapychanie membran podczas produkcji wody uzdatnionej.

- które dobiera parametry pracy automatycznie tzn. że system elektroniczne reguluje wydajność (falownikiem), tym samym ilość produkowanej wody uzdatnionej, jest zależna od zapotrzebowania w danej chwili, co zwiększa oszczędność zarówno energii oraz wody. Tym samym nie ma potrzeby wyłączenia pompy 2-gostopnia.

- które proces dezynfekcji termicznej jest zwalidowany normą PN-EN-ISO 15883? Dezynfekcja termiczna w oparciu o koncepcję A0 jest najskuteczniejszą i najczęściej stosowaną metodą sprzętu medycznego. Osiągnięcie wartości A0 daje gwarancję skuteczności dezynfekcji

i tym samym zapobiega powstawania biofilmu. Stąd nie ma potrzeby zastosowania zwiększenia prędkości przepływu w pętli podczas dezynfekcji i trybu nocnego.

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami zamawiającego.

Pytanie: dot. punkt nr 22 Zamawiający wymaga kompleksowej dezynfekcji termicznej linii dystrybucyjnej wraz z aparatami dializacyjnymi. Stąd czy Zamawiający wymaga aby dezynfekcja termiczna linii dystrybucyjnej i aparatów (min 20 sztuk) dostępnych na stacji dializ odbywała się w jednym procesie tzw. dezynfekcji termicznej zintegrowanej. Co oznacza, że w jednym czasie dezynfekowana termicznie jest pętla dystrybucyjna i min 20 aparatów dializacyjnych.

Pytanie: dot. punktu nr 13 Zamawiający wymaga możliwość pracy w trybie awaryjnym. Stąd czy Zamawiający wymaga aby w zaproponowanym rozwiązaniu, w przypadku awarii jednego stopnia RO, drugi stopień RO przejmował całkowitą produkcję wody uzdatnionej zgodnie z zapotrzebowaniem, przy czym przełączenie systemu w tryb awaryjny jest automatyczny, tym samym w chwili awarii nie zmienia się ciśnienie wody uzdatnionej dostarczanej na salę dializacyjną co oznacza, że nie ma to wpływu na odbywające się w tym czasie zabiegi i bezpieczeństwo pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść pkt. 10,13,15,16,21 załącznika nr 2a do SWZ (Pakiet 1)- formularza asortymentowego, która otrzymuje brzmienie:

Lp	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
<i>A. Charakterystyka techniczna</i>			
10	Wydajność 900 - 1000 dm ³ /godz. mierzona przy temp. +6°C i przeciwcisnieniu 3.5 bar/ dopuszcza się urządzenie o wydajności 1200-1350 l/h przy temp. +6°C i przeciwcisnieniu 2 bar	Tak/ Podać	
13	Możliwość pracy w trybie awaryjnym (jeden stopień RO), pierwszy lub drugi stopień RO/ dopuszcza się rozwiązanie, w sytuacji awarii jednego stopnia RO, drugi stopień RO przejmuje całkowitą produkcję wody uzdatnionej zgodnie z zapotrzebowaniem, przy czym przełączenie systemu w tryb awaryjny jest automatyczny	Tak/ Podać	
15	Automatyczne wyłączanie pompy 2-go stopnia przy niskim poborze wody (oszczędzanie prądu)/ dopuszcza się regulację pompy falownikami	Tak/ Podać	
16	Automatyczne, programowalne chwilowe zwiększenie prędkości przepływu w pętli podczas dezynfekcji i trybu nocnego (usuwanie biofilmu) / dopuszcza się proces dezynfekcji termicznej jest zwalidowany normą PN-EN-ISO 15883 z jednoczesnym rozwiązaniem usuwającym biofilm	Tak/ Podać	

21	Program automatycznej, kompleksowej dezynfekcji termicznej linii dystrybucyjnej wody wraz z aparatami dializacyjnymi / dopuszcza się dezynfekcję termiczną linii dystrybucyjnej i aparatów w jednym procesie tzw. dezynfekcji termicznej zintegrowanej	Tak/ Podać	
----	--	------------	--

Pozostała treść zapisów załącznika 2a do SWZ pozostaje bez zmian.

Dot. Pakietu nr 2- Aparat do hemodializy z pompą krwi

Pytanie: Lp.3 Czy Zamawiający dopuści zasilanie elektryczne 230 V \pm 10 %, 47 – 63 Hz , 9 A max ?

Pytanie: Lp.4 Czy Zamawiający dopuści zasilanie wodne w zakresie min. 1,5 ÷ 6 bar ?

Pytanie: Lp.7 Czy Zamawiający dopuści aparaty bez pamięci składu koncentratu lub dializatu?

Pytanie: Lp.8 Czy Zamawiający dopuści aparaty bez wyświetlania proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego, z wyświetlaniem sodu bazowego i zadanego?

Pytanie: Lp.9 Czy Zamawiający dopuści niezależne profilowanie sodu i ultrafiltracji, regulowanie: wodorowęglanów , ultrafiltracji, heparyny , temperatury ,bez konieczności podawania profilu ?

Pytanie: Lp.10 Czy Zamawiający dopuści aparaty z pompą heparyny z możliwością automatycznego podania żądanego „bolusa” lub podanie strzykawką ręcznie przez port w drenach?

Pytanie: Lp.11 Czy Zamawiający dopuści ustawienia aparatu poprzez czytelny, kolorowy monitor o średnicy minimum 10 cali ?

Pytanie: Lp.12 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaprogramowania ultrafiltracji: 6 profili automatycznych ?

Pytanie: Lp.14 Czy Zamawiający dopuści regulowany przepływ płynu dializacyjnego: 300 do 800 ml/min (skok 300-500-800 ml/min) ?

Pytanie: Lp.16 Czy Zamawiający dopuści całkowity brak zużycia wody oraz koncentratu w trybie oczekiwania na pacjenta poprzez całkowite wyłączenie ręczne ?

Pytanie: Lp.18 Czy Zamawiający dopuści dezynfekcję i czyszczenie przy pomocy środków dezynfekcyjnych oryginalnych , dedykowanych od jednego producenta aparatów ?

Pytanie: Lp.19 Czy Zamawiający dopuści możliwość przygotowania aparatu do zabiegu w trakcie trwania dezynfekcji , przygotowanie z chlorkiem sodu?

Pytanie: Lp.21 Czy Zamawiający dopuści archiwizację ostatniej wykonanej dezynfekcji aparatu wraz z błędami i odczyt z poziomu serwisanta ? Aparat z pamięcią ostatniej wykonanej dezynfekcji, ale z blokadą wykonania następnego zabiegu w przypadku zaistnienia

nieprawidłowej dezynfekcji? Z wyłączeniem blokady w przypadku wykonania prawidłowej dezynfekcji?

Pytanie: Lp.22 Czy Zamawiający dopuści automatyczną pompę heparyny z możliwością automatycznego podania żadanego „bolusa” ?

Pytanie: Lp.23 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości przechodzenia z kapsuły na płynny bikarbonat i odwrotnie w czasie zabiegu?

Pytanie: Lp. 24 Czy Zamawiający dopuści stosowanie oryginalnego bikarbonatu suchego dedykowanego od jednego producenta aparatów oraz stosowanie płynnych bikarbonatów od różnych producentów?

Pytanie: Lp.25 Czy Zamawiający dopuści brak programowania automatycznego włączenia i wyłączania aparatu?

Pytanie: Lp.28 Czy Zamawiający dopuści podgląd parametrów w czasie zabiegu?

Pytanie: Lp.29 Czy Zamawiający wymaga automatycznego pomiaru wskaźnika Kt/V , który to wskaźnik jest konieczny do wyliczenia dawki dializy dla pacjenta?

Pytanie: Lp.30 Czy Zamawiający dopuści zasilanie awaryjne minimum 15 minut ?

Pytanie: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnych aparatów do hemodializy:

- wymagających zasilania wodnego w zakresie 1,2-6 barów;
- nieposiadających funkcji wyświetlania proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego (jest możliwość wyboru proporcji mieszania koncentratów w menu serwisowym);
- posiadających czytelny, kolorowy, dotykowy monitor o średnicy 12 cali;
- z możliwością zaprogramowania ultrafiltracji – 3 profile własne + 3 profile automatyczne;
- posiadających ciągły elektromagnetyczny pomiar ultrafiltracji {rozwiązanie równoważne do objętościowego pomiaru);
- z trybem oszczędnościowym ograniczającym zużycie wody i zatrzymującym zużycie koncentratów w trybie oczekiwania na pacjenta;
- z automatyczną dezynfekcją ssawek koncentratu po każdym zabiegu za wyjątkiem bagnetów dołączanych do ssawek;
- z archiwizacją 20 ostatnio wykonanych programów dezynfekcji;
- posiadające program serwisowy umożliwiający wszelkie kalibracje oraz pełną diagnostykę aparatów dostępną z poziomu certyfikowanego serwisanta (warunki gwarancji oraz środki związane z bezpieczeństwem nie dają możliwości ingerencji osobą bez certyfikowanego szkolenia na dostęp do menu serwisowego);

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami zamawiającego.

Uzasadnienie: różnice występujące między parametrami określonymi przez zamawiającego w załączniku nr 2b do SWZ, a proponowanymi przez nas nie mają wpływu na przebieg zabiegów hemodializy, są tylko drobnymi różnicami technicznymi charakterystycznymi dla konkretnych producentów aparatów bez znaczenia klinicznego i nie wpływającymi na adekwatność, jakość i czas wykonywania zabiegów HD. Umożliwienie zaoferowania aparatów innym podmiotom daje możliwość zamawiającemu na zwiększenie konkurencyjności poprzez umożliwienie złożenia oferty więcej niż jednemu oferentowi oraz uzyskaniu bardziej atrakcyjnej oferty bez utraty jakości proponowanych rozwiązań i nie wpływających negatywnie na przebieg zabiegów hemodializy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść pkt. 3,8,10,11,12,15,16,19,22,28,29,30 załącznika nr 2b do SWZ (Pakiet 2)- formularza asortymentowego, która otrzymuje brzmienie:

Lp.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
<i>A. Charakterystyka techniczna</i>			
3	Zasilanie elektryczne 230V/50Hz/16A /dopuszcza się zasilanie elektryczne 230 V ±10 %, 47 – 63 Hz , 9 A max	Tak/ Podać	
8	Wyświetlanie proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego / dopuszcza się bez wyświetlania proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego, z wyświetlaniem sodu bazowego i zadanego / dopuszcza się nieposiadających funkcji wyświetlania proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego (jest możliwość wyboru proporcji mieszania koncentratów w menu serwisowym)	Tak/ Podać	
10	Możliwość podania bolusa heparyny automatycznie lub ręcznie / dopuszcza się aparat z pompą heparyny z możliwością automatycznego podaniażądanego „bolusa” lub podanie strzykawką ręcznie przez port w drenach obie funkcje do wyboru przez użytkownika	Tak/ Podać	
11	Ustawienia aparatu poprzez czytelny, kolorowy monitor o średnicy minimum 15 cali./ dopuszcza się czytelny, kolorowy, dotykowy monitor o średnicy 12 cali	Tak/ Podać	
12	Możliwość zaprogramowania ultrafiltracji: min. 10 profili własnych oraz 10 automatycznych./ dopuszcza się możliwość zaprogramowania ultrafiltracji: 6 profili automatycznych wraz z tworzeniem własnych profili ultrafiltracji	Tak/ Podać	
15	Ciągły, objętościowy pomiar ultrafiltracji/ dopuszcza się ciągły elektromagnetyczny pomiar ultrafiltracji {rozwiązanie równoważne do objętościowego pomiaru};	Tak/ Podać	
16	Tryb oszczędnościowy- brak zużycia wody oraz koncentratu w trybie oczekiwania na pacjenta/ dopuszcza się całkowity brak zużycia wody oraz koncentratu w trybie oczekiwania na pacjenta poprzez całkowite wyłączenie ręczne/ dopuszcza się z trybem oszczędnościowym ograniczającym zużycie	Tak/ Podać	

	wody i zatrzymującym zużycie koncentratów w trybie oczekiwania na pacjenta		
19	Możliwość pełnego przygotowania aparatu do zabiegu w trakcie trwania dezynfekcji / dopuszcza się możliwość przygotowania aparatu do zabiegu w trakcie trwania dezynfekcji , przygotowanie z chlorkiem sodu	Tak/ Podać	
22	Automatyczna pompa heparyny z możliwością programowania bolusa w dowolnym momencie/ dopuszcza się automatyczną pompę heparyny z możliwością automatycznego podania żadanego „bolusa”	Tak/ Podać	
28	Podgląd wszystkich parametrów technicznych w czasie zabiegu/ dopuszcza się podgląd parametrów w czasie zabiegu	Tak/ Podać	
29	Program umożliwiający obliczenie wskaźnika Kt/V. / dopuszcza się automatyczny pomiar wskaźnika Kt/V	Tak/ Podać	
30	Zasilanie awaryjne (min. 30 minut). / dopuszcza się zasilanie awaryjne na min. 15 minut	Tak/ Podać	

Pozostała treść zapisów załącznika 2b do SWZ pozostaje bez zmian.

Dot. Pakietu nr 3- Fotel dializacyjny

Pytanie: **Pkt.3** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela o maksymalnej szerokości z podłokietnikami 84 cm.

Pytanie: **Pkt.4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z elektryczną regulacją segmentu pleców w zakresie 0-80 stopni.

Pytanie: **Pkt.5** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z elektryczną regulacją segmentu podudzia w zakresie 0-40 stopni.

Pytanie: **Pkt.6** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga w sekwencji $> 0^\circ/25^\circ > 12^\circ$

Pytanie: **Pkt.10** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela o wadze 112 kg.

Pytanie: **Pkt.12** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z podwójnymi kołami o średnicy 100 mm.

Pytanie: **Pkt.13** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z podnóżkiem regulowanym elektrycznie w zakresie 23 cm.

Pytanie: **Pkt.16** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z leżem z materacem o grubości 8,8 cm.

Pytanie: **Pkt.18** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela z możliwością wyboru tapicerki z dostępnych 20 kolorów. Podstawa w kolorze stalowym.

Pytanie: Pkt.19 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fotela wyposażonego w 2 tapicerowane podłokietniki, z regulowaną wysokością oraz kątem ustawienia, o wymiarach 13x62 cm.







Zdjęcia poglądowe oferowanego modelu fotela.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, o całkowitej szerokości 950 mm wraz z podłokietnikami?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, który posiada przechył Trendelenburga do -15° ?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, o wadze 125 kg?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, który posiada 4 koła o średnicy 100 mm z indywidualną blokadą?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, który posiada segment podudzia wyposażony w tapicerowane oparcie stóp o regulowanym wysuwie w zakresie 160 mm?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel dializacyjny, który nie posiada możliwości łatwego demontażu całego materaca (tapicerki) jak i poszycia bez użycia dodatkowych narzędzi? Zamiast tego fotel, który chcielibyśmy zaferować posiada atestowaną tapicerkę przeznaczoną do stosowania w placówkach służby zdrowia, która posiada estetyczne osłony w segmencie oparcia pleców, siedziska, podłokietnikach oraz podnóżku zapobiegające przedostawaniu się zanieczyszczeń oraz ułatwiające dezynfekcję i mycie?

Pytanie: Pkt. 3.- Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, który z uwagi na zapewnienie wysokiego komfortu pacjentowi wyposażony jest w tapicerowane podłokietniki o szerokości 20cm każdy, co przekłada się na szerokość

całkowitą fotela wynoszącą 1043mm? Podłokietniki posiadają funkcję szybkiego i łatwego demontażu bez użycia narzędzi w razie potrzeby zwężenia fotela np. w przypadku konieczności przejazdu przez wąskie drzwi.

Pytanie: Pkt. 4.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego segment oparcia pleców regulowany jest elektrycznie za pomocą pilota w zakresie: od -13o do +70o?

Pytanie: Pkt. 5.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego segment podudzia regulowany jest elektrycznie za pomocą pilota w zakresie: od -35o do +13o?

Pytanie: Pkt. 6.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego przechył Trendelenburga regulowany jest elektrycznie za pomocą pilota w zakresie: 0-13o?

Pytanie: Pkt. 10. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego waga wynosi ~115kg?

Pytanie: Pkt. 11.-Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego maksymalne dopuszczalne obciążenie wynosi 180kg?

Pytanie: Pkt. 12.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, wyposażony w 4 solidne, pojedyncze koła o średnicy 125mm, zaopatrzone w blokady indywidualna?

Pytanie: Pkt. 15.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego segment nożny i siedziska tapicerowane są osobno? W razie uszkodzenia materiału umożliwia to wymianę poszycia tylko jednego segmentu – co stanowi rozwiązanie korzystniejsze pod względem ekonomicznym.

Pytanie: Pkt. 17.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel dializacyjny, którego materace nie posiadają możliwości demontażu bez użycia narzędzi?

Poniżej zdjęcia poglądowe fotela, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:





Pytanie: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 **pkt. 4** foteli z regulacją segmentu oparcia pleców w zakresie: +80 stopni do – 7 stopni.

Pytanie: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 **pkt. 5** foteli z regulacją segmentu podudzia w zakresie: – 30 stopni do 0 stopni uzyskiwana za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego pilotem ręcznym.

Pytanie: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 **pkt. 6** foteli z przechyłem Trendelenburga w zakresie -7.

Pytanie: **pkt 3** - Czy Zamawiający dopuści fotel posiadający wraz z podłokietnikami szerokość 92cm?

Pytanie: **Pkt. 4** - Czy Zamawiający dopuści regulację segmentu oparcia pleców w zakresie 80° (-13° w pozycji trendelenburga)?

Pytanie: **Pkt 5** -Czy Zamawiający dopuści Regulację segmentu podudzia do 30 stopni, uzyskiwana za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego pilotem ręcznym?

Pytanie: **pkt 18** - CZy Zamawiający dopuści fotel z możliwością wyboru koloru z gamy 16 kolorów. Także z opcją wykonania fotela w dwóch kolorach?

Pytanie: **pkt 10-** CZy Zamawiający dopuści wagę fotela z akcesoriami <120 kg?

Pytanie: Czy (w **pkt. 3**) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego maksymalną szerokość z podłokietnikami 84 cm?

Pytanie: Czy (w **pkt. 4**) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego regulację segmentu oparcia pleców w zakresie 0o – 76o?

Pytanie: Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego regulację segmentu podudzia w zakresie 0o – 45o uzyskiwaną za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego pilotem ręcznym?

Pytanie: Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego przechył Trendelenburga w zakresie 0o - 10o?

Pytanie: Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela bez dodatkowego przycisku do pozycji „łóżka”? W oferowanym fotelu jest możliwość ustawienia leża do pozycji „półleżącej” jak na zdjęciu poniżej za pomocą przycisków służących do regulacji segmentów leża.



Pytanie: Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego podstawę w kształcie prostokąta?

Pytanie: Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela o wadze 70 kg?

Pytanie: Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela przejezdnego, 4 pojedyncze koła o średnicy 10 cm z centralną blokadą dwóch tylnych kół?

Pytanie: Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego segment podudzia wyposażony w tapicerowane oparcie stóp o regulowanym wysuwie 15 cm?

Pytanie: Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela, w którym segment nożny i siedziska są tapicerowane osobnymi pokryciami, ale są ze sobą połączone jak na zdjęciu poniżej?



Pytanie: Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego leże wykonane z wysokiej klasy materaca o grubości min. 5 cm?

Pytanie: Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela, w którym jest tylko możliwość łatwego demontażu całego materaca bez użycia dodatkowych narzędzi?

Pytanie: Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela, w którym jest możliwość wyboru koloru z gamy 27 kolorów?

Pytanie: Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela, w którym jest tylko możliwość wykonania fotela w jednym kolorze?

Pytanie: Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela wyposażonego w dwa podłokietniki o wymiarach 14 x 50 cm z regulowaną wysokością oraz kątem ustawienia?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść pkt. 4,5,6,9,10,12,13,16,17,18 załącznika nr 2c do SWZ (Pakiet 3)- formularza asortymentowego, która otrzymuje brzmienie:

Lp.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
<i>A. Charakterystyka techniczna</i>			
4	Regulacja segmentu oparcia pleców w zakresie minimum: +80 do -70 ±5% / dopuszcza się fotel z elektryczną regulacją segmentu pleców w zakresie 0-80 stopni lub w zakresie od -13 do +70 stopni lub w zakresie od -7 stopni do +80 stopni lub w zakresie -13° do 80° lub w zakresie od 0° do -76°	Tak/Podać	
5	Regulacja segmentu podudzia w zakresie minimum: -300 do 00 ±5% uzyskiwana za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego pilotem ręcznym /dopuszcza się zakres od -35 stopni do +13 stopni lub zakres -30 stopni do 0 stopni lub zakres do 30° lub zakres 0° -45°	Tak/ Podać	
6	Przechył Trendelenburga w zakresie -70 ±5% / dopuszcza się fotel który posiada przechył do -15 stopni lub w zakresie -13 stopni lub w zakresie -7 lub w zakresie 0° -10°	Tak /Podać	
9	Podstawa fotela w formie litery H / dopuszcza się fotel posiadający podstawę w kształcie prostokąta	Tak/ Podać	
10	Waga fotela ≤ 65kg / dopuszcza się fotel o wadze 70 kg	Tak/ Podać	
12	Fotel przejezdny, 4 podwójne koła o wymiarach 7,5cm ±10% / dopuszcza się podwójne koła o średnicy 100 mm / dopuszcza się 4 pojedyncze koła o średnicy 125 mm/ z możliwością blokady – indywidualna blokada kół / dopuszcza się 4 pojedyncze koła o średnicy 10 cm z centralną blokadą dwóch tylnych kół	Tak/ Podać	
13	Segment podudzia wyposażony w tapicerowane oparcie stóp o regulowanym wysuwie min. 25cm / dopuszcza się z podnóżkiem regulowanym elektrycznie w zakresie 23 cm	Tak/ Podać	
16	Leże wykonane z wysokiej klasy materaca o grubości min. 8,8 cm	Tak/ Podać	

17	Możliwość łatwego demontażu całego materaca jak i poszycia bez użycia dodatkowych narzędzi/ dopuszcza się możliwość łatwego demontażu całego materaca bez użycia dodatkowych narzędzi	Tak /Podać	
18	Możliwość wyboru koloru z gamy min. 20 kolorów. Także z opcją wykonania fotela w dwóch kolorach.	Tak/ Podać	

Pozostała treść zapisów załącznika 2c do SWZ pozostaje bez zmian.

Dot. Pakietu nr 4- Defibrylator kliniczny stacjonarno-transportowy

Pytanie: Pkt. 3- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością przesyłania danych z defibrylatora za pomocą USB oraz WLAN?

Pytanie: Pkt. 6- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z przekątną ekranu 8,4 cala, ekran chroniony szybą z tworzywa sztucznego?

Pytanie: Pkt. 8- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator o wymiarach 310 x 290x 215 mm?

Pytanie: Pkt. 19- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zakresem regulacji energii w trybie ręcznym dorośli: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,40,50,75,100,125,150,175,200,300,360J?

Pytanie: Pkt. 20 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z Zakresem regulacji energii w trybie ręcznym dzieci: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,40,50,75,100 J?

Pytanie: Pkt. 21- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z elektrodami zewnętrznymi (łyżki) bez wskaźnika impedencji LED na łyżkach (informacje o impedencji wyświetlane wyraźnie na ekranie defibrylatora)?

Pytanie: Pkt. 22- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z przyciskami funkcyjnymi w łyżkach umożliwiającymi: wybór energii, ładowanie, wyzwolenie impulsu defibrylacji?

Pytanie: Pkt. 30- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z częstością akcji serca 0,2-300 ud./min.?

Pytanie: Pkt. 31- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z filtrem EKG w zakresie 0,05 do 150 Hz?

Pytanie: Pkt. 34- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z przewodem EKG 5 odprowadzeniowym?

Pytanie: Pkt. 36- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez dostępu dotykowego?

Pytanie: Pkt. 3. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością przesyłania danych z defibrylatora za pomocą dysku USB flash?

Pytanie: Pkt 6. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z ekranem LCD typu TFT o przekątnej 7”?

Pytanie: Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w akumulator, twarde łyżki do defibrylacji/kardiowersji elektrycznej i jedną rolką papieru, o ciężarze maks. 7 kg?

Pytanie: Pkt 8. Czy zamawiający dopuści aparat o wymiarach 235x290x205mm?

Pytanie: Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści defibrylator o pojemności baterii: - ilość wyładowań z maksymalną energią — min. 100 - monitorowanie przez min 2,5 godzin?

Pytanie: Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z wygodną rączką i uchwytem transportowym umożliwiającym powieszenie urządzenia na noszach lub łóżku pacjenta?

Pytanie: Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością przechowania maksymalnie 8godzinnego zapis 2 ciągłych krzywych EKG, 1 krzywej pletyzmograficznej , 1 krzywej kapnogramu, krzywych badawczych (tylko tryb AED), zdarzeń i danych trendów dla każdego podsumowania zdarzeń z maksymalną pojemnością około 50 podsumowań zdarzeń o długości około 30 minut?

Pytanie: Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści zakres energii w trybie ręcznym dla dorosłych min. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 120, 150, 170, 200 J?

Pytanie: Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści zakres energii w trybie ręcznym dla dzieci min. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 120, 150, 170, 200 J?

Pytanie: Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z łyżkami posiadającymi przyciski funkcyjne umożliwiające ładowanie i wyzwolenie impulsu defibrylacji?

Pytanie: Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z częstością akcji serca 16-350 ud./min.?

Pytanie: Pkt 34. Czy Zamawiający dopuści przewód EKG 5-odprowadzeniowy?

Pytanie: Pkt 36. Czy Zamawiający dopuści zapis EKG na ekranie defibrylatora bez siatki milimetrowej lecz z zaawansowaną analizą arytmii? Przy krzywej EKG wyświetlane są etykiety arytmii zarówno dla standardowego podłączenia elektrod jak i dla osoby ze stymulatorem serca oraz z obsługą komunikatów technicznych.

Pytanie: Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści szerokość papieru 50 mm?

Pytanie: Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z ekranem LCD o przekątnej 7” spełniającym normy bezpieczeństwa IEC 60601-1.?

Pytanie: Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator o porównywalnych wymiarach 295mm×252mm×316mm ?

Pytanie: Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z pojemnością baterii o ilości wyładowań z maksymalną energią 120 i monitorowaniem przez 4 godziny?

Pytanie: Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z rejestracją w pamięci do 4 godzin wszystkich danych z interwencji, gdzie każda interwencja ma do 1 godziny rejestracji ?

Pytanie: Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z szerokim zakresem regulacji energii w trybie ręcznym dorośli 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50/70/100/120/150/170/200/220/250/270/300/360?

Pytanie: Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z szerokim zakresem regulacji energii w trybie ręcznym dzieci 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50/70/100/120/150/170/200 ?

Pytanie: Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z elektrodami zewnętrznymi (łyżki) do defibrylatora dla dorosłych i dzieci (zintegrowane) ze wskaźnikiem impedancji na monitorze LCD ?

Pytanie: Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z przyciskami funkcyjnymi w łyżkach umożliwiające wybór energii, ładowanie, wyzwolenie impulsu defibrylacji i z wydrukiem uruchamianym z przycisku na obudowie defibrylatora ?

Pytanie: Pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z przewodem EKG 3-7 odprowadzeniowym ? W pkt 6 Zamawiający wymaga co najmniej 6 odprowadzeń co nie spełnia przewód 4-odprowadzeniowy.

Pytanie: Pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator bez przeglądu zapisu na ekranie z siateczką milimetrową i dostępem dotykowym do poszczególnych odcinków spoczynkowego EKG ale z możliwością wydruku krzywej EKG na papierze milimetrowym ?

Pytanie: Pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z szerokością papieru 50 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść pkt. 8,19,22,30,34 załącznika nr 2d do SWZ (Pakiet 4)- formularza asortymentowego, która otrzymuje brzmienie:

Lp.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
<i>A. Charakterystyka techniczna</i>			
8	Wymiary defibrylatora 325 x 275 x 210 mm +/- 1 cm/ dopuszcza się wymiary 310 x 290x 215 mm lub wymiary 295mm×252mm×316mm	Tak/ Podać	
Defibrylacja			
19	Zakres regulacji energii w trybie ręcznym dorośli min.: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,30,50,70,90,120,150,170,200J / dopuszcza się zakres energii min. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 120, 150, 170, 200 J	Tak/ Podać	
22	Przyciski funkcyjne w łyżkach umożliwiające min.: wybór energii, ładowanie, wyzwolenie impulsu defibrylacji, wydruk/ dopuszcza się bez wydruku	Tak/ Podać	
Monitorowanie pacjenta			
30	Częstość akcji serca min. 15-350 ud./min./ dopuszcza się częstość akcji serca 0,2-300 ud./min.	Tak/ Podać	
34	Przewód EKG 4-odprowadzeniowy/ dopuszcza się przewód EKG 5-odprowadzeniowy lub przewód EKG 3-7 odprowadzeniowy	Tak/ Podać	

Pozostała treść zapisów załącznika 2d do SWZ pozostaje bez zmian.

Dot. Pakietu nr 5-Waga krzeselkowa

Pytanie: Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, instalacji i szkolenia, a dopuści wysyłkę wag firmą kurierską? Sprzęt prosty w obsłudze, nie wymagający montażu - dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisane jest w instrukcji obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał wagi z czterema podgumowanymi, łożyskowanymi, łatwo obracającymi się kółkami w tym 4 z hamulcem? Zastosowanie 4 kółek z hamulcem powoduje że waga jest bardziej stabilna. Takie rozwiązanie uniemożliwia przewrócenie się wagi z pacjentem podczas siadania i wstawania. Jednocześnie znacznie ułatwia pracę użytkownikowi, który nie musi się schylać i odkręcać dodatkowych stopek które służą do stabilizację wagi (jak ma to miejsce u niektórych producentów), a wystarczy nacisnąć nogą hamulec. Niektóre wagi nawet nie mają żadnego punktu podparcia z przodu przez co są niestabilne.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści wagę z obciążeniem max 250 kg i zakresem tary 250 kg?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści wagę z obciążeniem max 300 kg i zakresem tary 300 kg?

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał wagi krzesłkowej składanej? Nowatorska składana konstrukcja wagi krzesłkowej, pozwala na natychmiastowe złożenie wagi (w celu łatwiejszego przechowywania i transportu) nawet między pomiarami - waga składa się na zawiasach umiejscowionych pod oparciem oraz pod poręczą z panelem wagowym. Po złożeniu najwyższym punktem wagi jest siedzisko. Wszystkie kołka skrętne i z blokadą, podłokietniki uchylne.

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał wagi krzesłkowej z legalizacją?

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści wagę z wyświetlaczem LCD bez podświetlenia. Wagi oferowane z takim wyświetlaczem mają bardzo duży, jasny, nowoczesny wyświetlacz z dużymi cyframi, które widoczne są nawet pod kątem 90 stopni oraz w cieniu i nie potrzebują dodatkowego podświetlenia? Ze względu na zasady bezpieczeństwa nie przeprowadza się badań w pomieszczeniach ciemnych, nie oświetlonych.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści wagę zasilaną bateriami (ok. 10.000 ważeń na jednym zestawie baterii, ok. 70 h pracy) i dodatkowo w zestawie zasilacz (230V)? Rozwiązanie tożsame z wymaganym, nie wpływające na parametry użytkowe wagi. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwia zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

Pytanie: Pkt. 2. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wagę krzesłkową, której dopuszczalne maksymalne obciążenie wynosi 300kg? Jest to rozwiązanie korzystniejsze od opisanego.

Poniżej zdjęcie poglądowe wagi, którą chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:



Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje treść zapisów załącznika 2e do SWZ (Pakiet 5).

Dot. Pakietu nr 6- Wózek zabiegowy

Pytanie: Pkt. 1.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, którego konstrukcja wykonana jest z chromowanych rur stalowych, wyposażona w 2 blaty z tworzywa ABS?

Pytanie: Pkt. 3.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, którego dolny blat zabezpieczony jest z 3 strony (po bokach i od tyłu) relingami ze stali nierdzewnej?

Pytanie: Pkt. 4.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, wyposażony w 4 koła o średnicy 100mm, w tym dwa z blokadami?

Pytanie: Pkt. 5.- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy o wymiarach:

- długość: 720mm,
- szerokość: 460mm,
- wysokość: 970mm,

?

Poniżej zdjęcia poglądowe wózka, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:



Pytanie: Czy Zamawiający dopuści wózki zabiegowe z dwoma blatami wykonanymi z tworzywa ABS (odpornego na środki dezynfekcyjne) w kolorze białym, z przegłębieniem o wysokości 6 m, bez relingów o wymiarach całkowitych 835x455x880mm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]? Zdjęcie proponowanego rozwiązania poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje treść zapisów załącznika 2f do SWZ (Pakiet 6).

Dot. Załącznika nr 4 do SWZ- Wzór umowy

Pytanie: Uprzejmie prosimy w Umowie w § 3 .WARUNKI GWARANCJI I SERWISU w ust.15 o dopuszczenie zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania odpłatnych czynności serwisowych w dostarczonych urządzeniach medycznych po upływie okresu gwarancji.

Pytanie: dot. §1 ust.1 oraz §2 ust.1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu i instalacji, w zakresie pakietu nr 6.

Wózki zabiegowe, będące przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 6, dostarczane są w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymagają montażu w siedzibie Zamawiającego.

Pytanie: dot. §2 ust.3 lit. b i c Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w pakiecie nr 6 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

Pytanie: dot. §3 ust.4-6 Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie pakietu nr 6, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Pytanie: dot. §3 ust.12 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego. Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy Załącznika nr 4 do SWZ tj. wzór umowy.

Dot. SWZ

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 12 tygodni od dnia zawarcia umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy w dokumentach zamówienia (SWZ wraz z załącznikami) w zakresie terminu wykonania zamówienia.

Ponadto Zamawiający na podstawie art. 137 ust 1 ustawy Pzp, dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

Zamawiający zmienia treść rozdz. III. SWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, która otrzymuje brzmienie:

Przedmiotem niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia jest realizacja inwestycji pn. „ Dostawa specjalistycznego sprzętu medycznego na potrzeby Stacji Dializ w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. M. Skłodowskiej-Curie w Zgierzu ” zgodnie ze szczegółowym opisem wymaganych parametrów technicznych sprzętu medycznego objętego zamówieniem, który Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, zamontować/ zainstalować oraz uruchomić - Załącznik nr 2a-zmiana (dot. pkt. 10,13,15,16,21) , nr 2b-zmiana (dot. pkt. 3,8,10,11,12,15,16,19,22,28,29,30), nr 2c-zmiana (dot. pkt. 4,5,6,9,10,12,13,16,17,18), nr 2d-zmiana (dot. pkt. 8,19,22,30,34), nr 2e oraz nr 2f- Wymagane parametry techniczne - do SWZ.

Zamawiający zmienia treść ust. 1 rozdz. XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ, która otrzymuje następujące brzmienie:

1. Wykonawca związany jest złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. do dnia 05.12.2022r .

Zamawiający zmienia treść ust. 1 lit. b) rozdz. XVI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT, która otrzymuje następujące brzmienie:

b) wypełniony formularz wymaganych parametrów technicznych – przedmiot zamówienia sporządzony wg załącznika nr 2a-zmiana (dot. pkt. 10,13,15,16,21) , nr 2b-zmiana (dot. pkt. 3,8,10,11,12,15,16,19,22,28,29,30), nr 2c-zmiana (dot. pkt. 4,5,6,9,10,12,13,16,17,18), nr 2d-zmiana (dot. pkt. 8,19,22,30,34), nr 2e oraz nr 2f do SWZ;

Zamawiający zmienia treść ust. 1 oraz ust. 3 rozdz. XVII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, która otrzymuje następujące brzmienie:

1. Ofertę należy złożyć do dnia 07.09.2022 r. do godz. 10:00 pod rygorem nieważności na adres Platformy zakupowej. Ryzyko błędnego doręczenia oferty obciąża Wykonawcę.

3.Otwarcie ofert nastąpi w dniu 07.09.2022 r. do godz. 10:45.

Zamawiający zmienia treść ust. 2 rozdz. XXVI. Do specyfikacji dołączono, która otrzymuje następujące brzmienie:

2. Załącznik nr 2a-zmiana (dot. pkt. 10,13,15,16,21) , nr 2b-zmiana (dot. pkt. 3,8,10,11,12,15,16,19,22,28,29,30), nr 2c-zmiana (dot. pkt. 4,5,6,9,10,12,13,16,17,18), nr 2d-

zmiana (dot. pkt. 8,19,22,30,34), nr 2e oraz nr 2fdo SWZ: Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

W związku z powyższym Zamawiający zastępuje:

- SWZ- SWZ (zmiana);
- Załącznik nr 2a do SWZ- załącznikiem nr 2a-zmiana do SWZ
- Załącznik nr 2b do SWZ- załącznikiem nr 2b-zmiana do SWZ
- Załącznik nr 2c do SWZ- załącznikiem nr 2c-zmiana do SWZ
- Załącznik nr 2d do SWZ- załącznikiem nr 2d-zmiana do SWZ

Zamawiający zmienił ogłoszenie o zamówieniu w zakresie wyżej wymienionych zmian.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na pytania i zmiana treści SWZ, stanowią integralną część SWZ i dokumentów postępowania.