



Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego
91-347 Łódź, ul. Kniaziewicza 1/5



Informacja: tel. 42 251-60-11, 251 60-50, FAX. 42 251-60-55; Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251-61-55, 42 251-60-59;
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251-60-60; Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251-62-50;
Główna Księgowa: tel. 42 251-61-45; NIP 726-22-34-808; Regon 471219736.

WSSz - NZP – 73/20

Łódź, dn. 13. 02. 2020 r.

**UCZESTNICY POSTĘPOWANIA
PRZETARGOWEGO**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214.000 EURO na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 8/20

I. Wyjaśnienia treści SIWZ

Na podstawie **art. 38 ust. 2** ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843 z późniejszymi zmianami) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

Pakiet 1

1. *pozycja 8, 17, 18, 22. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 8,17,18,22 i utworzenia z nich osobnego pakietu, co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Wykonawców. Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP. Utworzenie nowego pakietu z pozycji 8, 17, 18, 22 pozwoli Zamawiającemu przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców oraz nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji.*

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

2. *pozycja 15,16. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę innego producenta niż w pozycji 14? Wymóg aby strzykawki z pozycji 14-16 były tego samego producenta nie wpływa na kwestię użytkowania, w związku z tym stawianie takiego wymogu jest bezzasadne.*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. *Poz. 22. Czy Zamawiający dopuści bezpieczna kaniula do żył obwodowych z portem do dodatkowych wstrzyknień, wykonana z poliuretanu lub teflonu z czterema paskami kontrastującymi pod RTG, gładką powierzchnią, specjalny kształt końca poliuretanowej kaniuli i igły z tylnym szlifem celem łatwego wprowadzenia kaniuli, cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów, elastyczne skrzydełka mocujące o skośnej płaszczyźnie dla lepszej stabilizacji kaniuli w żyłę, uchwyt zaprojektowany dla techniki punkcji jedną ręką, zakończenie Lock, zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamującą wypływ krwi, koreczek luer lock, Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zatkanie personelu. Rozmiar 24G 0,7x19 lub 22G 0,9x25. Wyżej opisaną pozycję posiada tylko jeden Producent, w związku z tym w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyłączenie danej pozycji do osobnego pakietu.*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. *Poz. 24. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do leków światłoczułych bursztynowy?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

5. *Poz. 24. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do leków światłoczułych innego producenta niż strzykawki w pozycji 14? Wymóg aby przedłużacz był tego samego producenta co strzykawki nie wpływa na kwestię użytkowania, w związku z tym stawianie takiego wymogu jest bezzasadne.*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. *Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 6 z pakietu 1 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co*

przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

7. pozycja nr 9-13. Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

8. pozycja nr 20-21. Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

9. poz. 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo- cenowym.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

10.poz. 13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej typu JANETTA o poj.100 ml.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

11.poz. 13,20-21. Czy zamawiający wydzieli poz.13,20-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

12.poz. 20-21. Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w tym zakresie, patrz pkt II niniejszego pisma.

13.poz. 20. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

14.poz. 21. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorczą dwukanałową, trójplaszczynowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15.pozycje 1-2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

16.Pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną do 2,2ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17.Pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną do 5,5ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18.Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną do 11ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19.Pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną do 22ml, pakowane a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20.pozycje 9-13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

21.pozycje 20-21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

22.Poz.2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły 1,1 i 1,2 mają pochodzić od 1-go producenta ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie określa takiego wymogu.

23.poz. 2 i 3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy igła do wkłuć ma być wyposażona w dwustronnie karbowaną, przeźroczystą nasadkę zapewniającą pewny uchwyt podczas zabiegu oraz umożliwiającą szybką wizualizację wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24.poz. 3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o uszczegółowienie, czy w poz.3 poprzez opis „... 0,7-1,2 ...” Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich dostępnych rozmiarów w długościach i o parametrach jak poniżej, cienkościennych - o średnicy wewnętrznej o min 20% większej niż inne igły, które umożliwiają uzyskanie wyższego przepływu, co umożliwia szybką obserwację wypływu wstecznego płynu mózgowo-rdzeniowego

0,7 x 38; 50; 75; 90 mm (22G) ; - cienkościennie

0,8 x 90mm (21G) ; cienkościennie

1,0 x 38; 50; 75; 90mm (20G) ; cienkościennie

1,1 x 75; 90 mm (19G) ; cienkościenna

1,2 x 75; 90 mm (18G) ; cienkościenna

do wyboru przez Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

25.poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 30 Gx ½" 0,3 x 12,5 mm ze ścianką standard.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

26.poz. 6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowane igły do pena mają pochodzić od 1-go producenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie określa takiego wymogu.

27.poz. 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki iniekcyjnej 2 częściowej 20 ml, szczelnej z czytelną skalą pakowanej po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

28.poz. 14 i 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60 ml z oznaczeniem na cylindrze skali nominalnej - 50 ml i rozszerzonej - 60 ml zgodnie z normą PN-EN ISO 7886-1.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

29.poz. 16. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu 1-go producenta dla strzykawki o poj. 20 ml.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30.poz. 20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową 6 cm.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

31.poz. 20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych bezftalanowych z potwierdzeniem braku ftalanów na minimalnym opakowaniu zbiorczym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32.poz. 21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych bezftalanowych z potwierdzeniem braku ftalanów na minimalnym opakowaniu zbiorczym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

33.poz. 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czarnych przedłużaczy do pompy infuzyjnej do leków światłoczułych.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

34.poz. 3,4. Prosimy o dopuszczenie igieł do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach wskazanych przez Zamawiającego, posiadających przezroczystą nasadkę z efektem „powiększającym” ułatwiającym wizualizację płynu mózgowo – rdzeniowego firmy (...), która przez lata i obecnie jest bez jakichkolwiek reklamacji używana w Państwa szpitalu.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

35.poz. 6. Prosimy o dopuszczanie igieł do pena w rozmiarach od 30Gx 30mm do 31G x 25mm.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

36.poz. 7. Prosimy o dopuszczanie strzykawki insulinowej z igłą w opakowaniach 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

37.poz. 8. Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 3 ml bezpieczna z wbudowaną igłą, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Dostępna w rozmiarze 22 - 25G.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38.poz. 8. Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1 ml ze zintegrowaną igłą bezpieczną, igła jest zabezpieczona po założeniu osłony uruchamianej jedną ręką. Zintegrowana igła pozwala uzyskać minimalną przestrzeń martwą oraz zapewnia bezpieczeństwo iniekcji i zabezpiecza przed ponownym użyciem. Dostępna w rozmiarach 26G (0,45x10mm) oraz 27G (0,4 x 13mm) pozwala na wykonanie wielu podskórnych i domięśniowych iniekcji.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

39.poz. 9,10,11,12. Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie, czy oferowane strzykawki 2 częściowe mają posiadać prosty, o jednakowej szerokości na całej długości, stabilny mleczny tłok, zapewniający płynną podaż leku?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

40.poz. 12. Prosimy o dopuszczenie strzykawki iniekcyjnej 2 częściowej o poj. 20 ml w opakowaniach po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

41.poz. 14,15,16. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki do pomp infuzyjnych mają być wymienione w oryginalnej instrukcji obsługi w/w pomp i menu pompy w celu zapewnienia właściwej podaży leku.

Wyjaśnienia: Zamawiający wskazując w opisie przedmiotu zamówienia, że poszczególne strzykawki mają być przeznaczone do konkretnych pomp infuzyjnych oczekiwał, że oferowane strzykawki będą wymienione w menu pomp.

42.poz. 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej bezpiecznej o poj. 10 ml, z końcówką luer lock z zabezpieczeniem igły natychmiast po iniekcji poprzez szybkie uruchomienie osłony jednym palcem, firmy (...). Brak nadmiernej przestrzeni martwej minimalizuje utratę leku. Kształt ostrza umożliwia dokonanie iniekcji pod małym kątem. Strzykawka z wyraźną, trwałą, czytelną skalą pomiarową, podwójnym uszczelnieniem tłoka. Sterylna.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43.poz. 17. Prosimy o wydzielenie z pakietu 1 poz. 17 i utworzenie odrębnego zadania. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

44.poz. 19. Prosimy o dopuszczenie strzykawek tuberculinowych z nakładaną igłą o poj. 1 ml w opakowaniach 120szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

45.poz. 20. Prosimy o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości minimum 5,5 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

46.poz. 21. Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi o długości 180cm z dużą komorą kroplową min.90 mm.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

47.poz. 22. Prosimy o dopuszczenie alternatywnej bezpiecznej kaniuli dożylniej w systemie zamkniętym o następujących cechach: dedykowanej do terapii płynowo-lekowej podaży podskórnej bez portu górnego. Z drenem zakończonym 2 portami, wyposażony w mechanizm zabezpieczający igłę po wycofaniu, zabezpieczenie przed zakłuciem, zachlapaniem, niekontrolowanym rozpryskiem krwi. Kaniula wykonana z poliuretanu (typu Vialon) o wysokiej biokompatybilności. Szerokie skrzydełka do bezpiecznego mocowania. Zintegrowany zestaw przedłużający z zaciskiem na linii. Kaniula w rozmiarze 24G czyli 0,7 razy 19 mm bez opatrunku. W przypadku braku dopuszczenia prosimy o wydzielenie **pozycji 22 z pakietu 1**.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

48.poz. 23,24. Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy do pompy infuzyjnej kompatybilnych ze strzykawkami z poz.14. Ustandaryzowane złącza Luer lock pozwalają na szczelne połączenie elementów i wymóg jednego producenta nie ma uzasadnienia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

49.poz. 23,24. Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy rekomendowanych i sprzedawanych przez producenta strzykawek, umieszczonych w ofercie producenta strzykawek, pod nadanym przez niego numerem katalogowym.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

50.poz. 22. Prosimy o wydzielenie z pakietu 1 poz. 22 i utworzenie odrębnego zadania. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

Pakiet 2

51.Pakiet 2, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły bez blokady ostrza igły z ergonomicznym uchwytem bez przeskoku? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 5

52.Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 5 jednorazowego pistoletu do biopsji gruboigłowej działającej jako automat i półautomat. Igła wyposażona jest w dwa niezależne przyciski spustowe z przodu i z tyłu aparatu. Aparat posiada możliwość uwolnienia pełnego automatu albo półautomatu. Aparat z 3 widocznymi sprężynami zapewniającymi bardzo dużą szybkość strzału. Rozmiary 14G dł. 10 cm i 12 cm.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

53.Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej igły do biopsji grubo-igłowej działającej jako pełen automat, posiadającej 2 niezależne spusty - jeden umieszczony na boku, a drugi na górze rękojeści. Skalowanie na igle co 1 cm. Igła wykonana z materiału Echonox - pozwalająca na lepsze uwidocznienie igły w USG. Rozmiary : 14 G - 110 mm, 16 G - 150 mm, 18 G - 200 mm, 18 G - 250 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

54.Prosimy zamawiającego o doprecyzowania czy oczekuje aby igła wykonana była z materiału Echonox?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 7

55.Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści Nebulizator z maską i drenem tlenowym -zestaw dla dorosłych i dzieci wykonany z PVC, z nebulizatorem o pojemności 6ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

56.Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełniania pozostałych parametrów.

57.poz. 1-3,5. Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do opublikowanych ogłoszeń.

58.poz. 1-3,5. Czy zamawiający dopuści produkt sterylny?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

59.poz. 1-3,5. Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 –cioma wzdluznymi paskami wzmacniającymi, o długości ok. 200 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

60.poz. 1. Czy zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem o pojemności 6 ml, typ prosty, skalowany co 1 ml?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

61. **pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści nebulizator z maską drenem tlenowym dla dorosłych i dla dzieci o poj. 6 ml, z zawartości PCV?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

62. **pozycja 2-** Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z zawartością PCV?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

63. **pozycja 4-** Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną w 6 rozmiarach?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

64.**poz. 1.** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μ m (+/- 0,07 μ m), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μ m) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: maska aerolowa dla dorosłych lub dla dzieci, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

65.**poz. 1.** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA), przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. W zestawie z nebulizatorem: maska aerolowa dla dorosłych lub dla dzieci z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m, zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

66.**poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga produktów do nebulizacji kompatybilnych z aparaturą wymagającą łącznika standardowego lub gwintowanego bez dodatkowych adapterów?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

67.**poz. 2.** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do wysokiej koncentracji tlenu z oddechem zwrotnym, bez zaworów, otwarta, wydłużona pod brodę, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1 L,

anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

68.poz. 3. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

69.poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska anestetyczna jednorazowego użytku biologicznie czysta, mankiet niewymagający zewnętrznego uszczelniania wykonany z TPE, rozmiar maski: kodowany barwą mankieta i oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu, budowa maski zapewnia dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta oraz zmniejsza „przestrzeń martwą”, korpus maski wykonany z przezroczystego materiału (PP), maski w rozmiarze 3,4,5,6,7 zakończone łącznikiem 22 F wyposażonym w pierścienie mocujące, maski rozmiarze 1,2 zakończone łącznikiem 15 M, bez PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilna ze środowiskiem MRI.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

70.poz. 3, 5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga masek niezawierających lateksu, ftalanów, DEHP oraz szkodliwego bisfenolu?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

71.poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek w rozm. 00-5cm; 0 – 6cm; 1- 7cm; 2- 8cm 3 – 9cm; 4- 10cm; 5-11cm.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

72.poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska tracheostomijna, jednorazowego użytku do aerozoloterapii u pacjentów po zabiegu tracheostomii, wykonana z miękkiego PVC, atraumatyczny mankiet maski, dopasowanie do anatomii pacjenta, elastyczna gumka na szyję nie powodująca podrażnień skóry, obrotowy łącznik maski dopasowuje maskę do pozycji pacjenta, możliwość połączenia z rurą karbowaną ID 22mm, specjalne zaciski paska umożliwiają zdjęcie maski w komfortowy dla pacjenta sposób, biologicznie czysta, nie zawiera lateksu.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

73.poz. 7, 8. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – brak jest możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia i opublikowanych ogłoszeń.

Pakiet 9

74.Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z dwuwarstwowego laminatu w rozmiarze 100x150cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

75.Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z dwuwarstwowego laminatu w rozmiarze 90x120cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 10

76.Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych, zapicie odporne na przypadkowe odpinanie(typ zatrzask), niesterylne kolor biały op. 100szt.?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że opaski będą przezroczyste.

77.Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla niemowląt i dzieci, zapicie odporne na przypadkowe odpinanie(typ zatrzask), niesterylne różowe i niebieskie op. 100szt.?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że opaski będą przezroczyste.

78.Poz. 1. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych i dzieci o długości 245 mm ,rozmiar kartonika 13 mm x 104 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole opisu 13 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

79.Poz. 2. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że opaski będą przezroczyste.

80.Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 25cm wykonane z winylu?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

81.Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 17cm wykonane z winylu?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 11

82.Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści nerkę o długości 2,45cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 14

83.Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16x200cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 17

84.Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

85.Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

86.Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych Produktów Biobójczych), posiadały karty charakterystyki oraz wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

87.Czy Zamawiający dopuści myjki o wymiarach 17 x 24 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

88.Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 50 g/m2 wykonane z: przód myjki poliester, tył myjki polipropylen?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

89.Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 100 g/m2 wykonane z obu stron z podkładów watolinowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

90.Czy Zamawiający dopuści większą myjkę, tj. 17x25 cm wykonaną z włókniny o gramaturze: 80 g/m2 - strona z mydłem i 50 g/m2 - strona bez mydła? Pozostałe wymogi spełnione.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

91.Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z włókien poliestrowych o gramaturze 60g/m2?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

92. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku, gotowej do użycia po aktywacji wodą, zgrzewanej termicznie. Hipoalergicznnej, wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz w celu zabezpieczenia personelu przed ryzykiem kontaktu z materiałem potencjalnie zakaźnym. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm).

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet nr 19

93. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu z optycznym identyfikatorem pozycji o/z o objętości wypełniania 0,32 ml sterylizowany tlenkiem etylenu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment, w obecnym proponowany opisie tylko jeden producent jest w stanie spełnić wymóg sterylizacji radiacyjnej.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

94. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (PC), o objętości wypełnienia 0,3ml, sterylizowany tlenkiem etylenu (EO)?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

SIWZ

95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający przyjmie takie oświadczenie złożone wraz z ofertą, jednak jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

96. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenie dokumentów w jeden plik PDF podpisany podpisem elektronicznym?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w ww. formie.

97. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu.

98. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

99. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wymaga powyższych dokumentów.

100. Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania na opakowaniu jednostkowym nr kat. taki opis w znaczącym stopniu zmniejsza możliwości złożenia konkurencyjnej oferty. Szczegółowe zasady określa Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. Nr 16, poz. 74). Zgodnie z przepisami powyższego rozporządzenia każdemu wyrobowi medycznemu musi towarzyszyć informacja konieczna do jego bezpiecznego i właściwego używania oraz konieczna do zidentyfikowania wytwórcy. Informacja ta obejmuje szczegóły na etykiecie i dane w instrukcjach używania. W stopniu, w jakim jest to możliwe i właściwe, informacja konieczna do bezpiecznego używania wyrobu musi być umieszczona na samym wyrobie i/lub na jego opakowaniu lub na opakowaniu zbiorczym stosowanym w sprzedaży. Jeżeli nie stosuje się osobnego opakowania zbiorczego każdej jednostki

wyrobu, informacja musi być umieszczona w ulotce dołączonej do jednego lub większej ilości wyrobów. Oznakowanie zawiera w szczególności następujące elementy:

- 1) nazwę lub firmę i adres wytwórcy; w przypadku wyrobu medycznego importowanego w celu dystrybucji w państwach członkowskich, etykiety, zewnętrzne opakowanie lub instrukcje używania powinny zawierać ponadto nazwę i adres autoryzowanego przedstawiciela, jeżeli wytwórca nie ma siedziby lub miejsca zamieszkania w państwie członkowskim;
- 2) informacje niezbędne, szczególnie użytkownikom, do identyfikacji wyrobu medycznego i zawartości opakowania;
- 3) wyraz „JAŁOWE” albo „STERYLNE”, albo „STERILE”, jeżeli dotyczy;
- 4) kod lub numer partii lub serii, poprzedzony wyrazem „PARTIA” albo „SERIA”, albo „LOT” lub numer seryjny;
- 5) oznaczenie daty, przed upływem której wyrób medyczny może być używany bezpiecznie, wyrażonej jako rok i miesiąc, jeżeli dotyczy;
- 6) wskazanie, że wyrób medyczny przeznaczony jest do jednorazowego użytku, jeżeli dotyczy; wskazanie to musi być spójne we wszystkich państwach członkowskich;
- 7) wyrazy „wyrób wykonany na zamówienie” – w przypadku wyrobu wykonanego na zamówienie;
- 8) wyrazy „wyłącznie do badań klinicznych” – w przypadku wyrobu do badania klinicznego;
- 9) szczególne warunki przechowywania lub posługiwania się wyrobem medycznym;
- 10) szczególne zalecenia eksploatacyjne;
- 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności;
- 12) rok produkcji aktywnych wyrobów medycznych, których nie dotyczy pkt 5; wskazanie to może być włączone w kod partii, numer partii lub serii lub numer seryjny;
- 13) metodę sterylizacji, jeżeli dotyczy;
- 14) informację, że wyrób medyczny zawiera produkt krwiopochodny, jeżeli dotyczy.

Brak jest wymogu umieszczania na opakowaniu nr kat, dlatego prosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

101. **Dotyczy SIWZ, rozdział III ust. 10 oraz wzoru umowy, załącznik nr 5, §3 ust. 1.** Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu realizacji zamówienia „na cito” na 1 dzień roboczy.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikuje treść SIWZ, patrz pkt II niniejszego pisma.

102. **Dotyczy wzoru umowy, załącznik nr 5, §1 ust. 8.** Prosimy Zamawiającego o wykreślenie §1 ust. 8 z projektu umowy.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

103. **Dotyczy wzoru umowy, załącznik nr 5, §5 ust. 3.** Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany towaru na 2 dni robocze.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikuje treść SIWZ, patrz pkt II niniejszego pisma.

104. **Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 1.** Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnych kar umownych na 0,5% wartości umownej towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

105. **Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 2.** Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % wartości zareklamowanego towaru na 0,5% wartości zareklamowanego towaru.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

106. **Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 3 i 4.** Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej do 5% wartości umownej towaru (...)

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

107. **Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 5.** Prosimy Zamawiającego o usunięcie z projektu umowy § 6 ust.1 pkt. 5

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

II. Modyfikacja SIWZ

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

- 1) opisu przedmiotu zamówienia w załączniku nr 2 do SIWZ Formularz cenowy w odniesieniu do Pakietu nr 1 pozycja 20 oraz 21, który przyjmuje następujące brzmienie:

- **pozycja 20:** „Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych j.u. bezftalanowe z fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym, dł. 150 cm, z odpowietrznikiem, z dużą komorą, przejrzysta długość komory 5,5 cm p/bakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką. Na opakowaniu jednostkowym informacja zawierająca: datę ważności, nr serii, polską nazwę zestawu. **Opakowanie papier-folia.**”
- **pozycja 21:** „Przyrząd do przetaczania krwi j.u. bezftalanowy z fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym, dł. 150 cm, z dużą komorą, przejrzysta długość komory 9,5 cm, p/bakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką. **Opakowanie papier-folia.**”

2) **Załącznika nr 5 do SIWZ Projekt umowy, § 3 ust. 1 umowy** przyjmuje brzmienie

„1. Realizacja dostaw towaru, o którym mowa w § 1, następować będzie na podstawie częściowych zamówień składanych przez Zamawiającego wg asortymentu i ilości uzależnionych od potrzeb bieżących. Termin realizacji zamówień częściowych (max 3) dni robocze. *W sytuacjach wyjątkowych Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o realizację określonego zamówienia, w trybie pilnym „na cito” w ciągu max **1 dnia roboczego** (nie dotyczy sytuacji, gdy Wykonawca zaoferuje termin dostawy 1 dzień roboczy).*”

3) **punktu 10 treści SIWZ**, który przyjmuje brzmienie:

„Realizacja dostaw, wg zamówień częściowych składanych telefonicznie, faxem lub mailem przez przedstawiciela Apteki lub Sekcji Administracji i Gospodarowania Majątkiem, w ciągu max 3 dni roboczych od daty ich złożenia. Dopuszcza się zamówienia „na cito” realizowane w ciągu max **1 dnia roboczego.**”

3) **Załącznika nr 5 do SIWZ Projekt umowy, § 5 ust. 3 umowy** przyjmuje brzmienie:

„W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie **2 dni roboczych** wymienić towar na wolny od wad, na własny koszt.”

IV. Zmiana terminu składania i otwarcia ofert

W związku z powyższym, na podstawie art. 38 ust. 4a oraz 12a ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert oraz wniesienia wadium:

BYŁO

- 107.** Oferty należy złożyć najpóźniej do dnia 26. 02. 2020 r., do godziny 09:30 na platformie zakupowej Zamawiającego, przy czym próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych w Łodzi przy ul. Kniaźewicza 1/5, budynek administracji, III piętro, pokój nr 31, w tym samym terminie.
- 112.** Publiczne, komisyjne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: Łódź, ul. Kniaźewicza 1/5, w sali szkoleń nr 3 budynek administracji, III piętro. w dniu 26. 02. 2020 r., o godzinie 10:00.

JEST:

- 107.** Oferty należy złożyć najpóźniej do dnia **02. 03. 2020 r., do godziny 09:30** na platformie zakupowej Zamawiającego, przy czym próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych w Łodzi przy ul. Kniaźewicza 1/5, budynek administracji, III piętro, pokój nr 31, w tym samym terminie.
- 112.** Publiczne, komisyjne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: Łódź, ul. Kniaźewicza 1/5, w sali szkoleń nr 3 budynek administracji, III piętro. w dniu **02. 03. 2020 r., o godzinie 10:00.**

Integralnymi załącznikami do niniejszego pisma są:

1. Informacja o zmianie Ogłoszenia
2. Zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy
3. Zmodyfikowany Załącznik nr 5 do SIWZ - Wzór umowy

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*