

**Dotyczy:** postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), którego przedmiotem zamówienia są **Sukcesywne dostawy sprzętu jedнокrotnego użytku**, nr sprawy: NZ.280.4.2022.

## ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ I ZMIANIE TREŚCI SWZ

### I. ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

#### Pytanie 1

##### Dotyczy Zadania nr 9:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 dopuści system bezigłowy wyposażony w silikonową przezroczystą membranę, bez zawartości lateksu i PCV, możliwość stosowania przy lekach lipidowych, krwi, tłuszczu, cytostatykach i lekach nowej generacji, pakowany pojedynczo, z membraną silikonową i płaską powierzchnią wstrzyknięcia, umożliwiającą jej dezynfekcję, idealnie gładką i jednorodną, niesprzysługającą kolonizacji bakterii, pracujący w systemie zamkniętym, objętość napełnienia 0,045 ml, o natężeniu przepływu 540ml/min zgodnie z normą ISO 10555 umożliwiającą 600 aktywacji i/lub użytkowanie 7 dni, możliwość stosowania w MRI, kompatybilny ze strzykawką typu luer, luer-lock oraz każdym przyrządem do przetoczeń; sterylny, jednorazowego użytku?

##### Odpowiedź:

***Ze względu na fakt, że zadane pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia opisanego w Zadaniu nr 9, Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi.***

#### Pytanie 2

##### Dotyczy Zadania nr 11:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 dopuści bezpieczny przyrząd do infuzji o następujących parametrach: przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, automatyczny filtr zatrzymujący powietrze (15 mikronów), zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej, kiedy butelka lub worek do infuzji jest pusty. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu i zbędną utratą leku podczas jego wypełniania. Komora kroplowa nie zawierająca PCV /podzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną/, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Precyzyjny zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym, z miejscem na kolec oraz miejsce do podwieszania drenu. Przyrząd nie zawiera ftalanów. Odpowiedni do infuzji grawitacyjnej i ciśnieniowej do 2 bar. Długość drenu 180 cm. Objętość wypełnienia 6,46 ml/m. Sterylny, opakowanie papier-folia, wewnątrz opakowania przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą dren?

##### Odpowiedź:

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

#### Pytanie 3

##### Dotyczy Zadania nr 11:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 dopuści dopuści bezpieczny przyrząd do infuzji o następujących parametrach: przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, automatyczny filtr zatrzymujący powietrze (15 mikronów), zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej, kiedy butelka lub worek do infuzji jest pusty. Filtr hydrofobowy na końcu

drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu i zbędną utratą leku podczas jego wypełniania. Na końcu drenu zawór zwrotny BCV, zapobiegający cofaniu się krwi. Korek zabezpieczający zawór w kolorze niebieskim, umożliwiający łatwą, wizualną identyfikację rodzaju przyrządu. Komora kroplowa nie zawierająca PCV /podzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną/, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Precyzyjny zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym, z miejscem na kolec oraz miejsce do podwieszania drenu. Przyrząd nie zawiera ftalanów. Odpowiedni do infuzji grawitacyjnej i ciśnieniowej do 2 bar. Długość drenu 180 cm. Objętość wypełnienia 6,46 ml/m. Sterylny, opakowanie papier-folia, wewnątrz opakowania przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą dren?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 4

##### Dotyczy Zadania nr 12:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 12 dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z pojedynczym drenem, całkowita długość 10 cm, zawór bezigłowy kompatybilny z połączenie luer lock i luer slip. Przedłużenie z zaciskiem przesuwным, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim, zawór z przezroczystą obudową i przezroczystą membraną, prosty tor przepływu. Czas użycia 500 aktywacji. Objętość napełnienia 0,15ml, natężenie przepływu 167ml/min.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 5

##### Dotyczy Zadania nr 15:

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 15, wydzieli pozycje 4 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 6

##### Dotyczy Zadania nr 15:

Pakiet 15 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odpowiedź:**

**Wskazanie przez Zamawiającego numeru REF lub katalogowego, a co za tym idzie konkretnego produktu, jest niezgodne z dobrą praktyką zamówień publicznych, gdyż stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji.**

#### Pytanie 7

##### Dotyczy Zadania nr 15:

Pakiet 15 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy chodzi o czujnik czy odprowadzenia, numeru katalogowego lub numeru REF.

**Odpowiedź:**

**Wskazanie przez Zamawiającego numeru REF lub katalogowego, a co za tym idzie konkretnego produktu, jest niezgodne z dobrą praktyką zamówień publicznych, gdyż stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji.**

**Pytanie 8****Dotyczy Zadania nr 15:**

Pakiet 15 Pozycja 3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odpowiedź:**

**Wskazanie przez Zamawiającego numeru REF lub katalogowego, a co za tym idzie konkretnego produktu, jest niezgodne z dobrą praktyką zamówień publicznych, gdyż stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji.**

**Pytanie 9****Dotyczy Zadania nr 8:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zadanie nr 8, poz. 1: Zestaw do szynowania moczowodów rozmiar 4,7 Ch. Cewnik wykonany z poliuretanu. Stent w zestawie z popychaczem 70 cm, prowadnicą 125 cm z powłoką teflonową o średnicy 0,028", (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 10****Dotyczy Zadania nr 8:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zadanie nr 8, poz. 2: Zestaw do szynowania moczowodów. Cewnik wykonany z poliuretanu. Stent w zestawie z popychaczem 70 cm, prowadnicą 125 cm z powłoką teflonową o średnicy 0,028" dla rozmiaru 4.7 CH i 0,035" dla rozmiarów 6 i 7Ch i 8Ch (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 11****Dotyczy Zadania nr 8:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zadanie nr 8, poz. 3: Zestaw do szynowania moczowodów. Cewnik wykonany z poliuretanu. Stent w zestawie z popychaczem 40 lub 70 cm, prowadnicą 125 cm z powłoką teflonową o średnicy 0,028" dla rozmiaru 4.7 CH i 0,035" dla rozmiarów 6 i 7Ch i 8Ch (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 12****Dotyczy Zadania nr 8:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zadanie nr 8, poz. 4: Zestaw do szynowania moczowodów. Cewnik wykonany z poliuretanu pokryty fosforylocholiną w rozmiarach 4,7Ch i 6Ch. Stent w zestawie z popychaczem 70 cm, prowadnicą 125 cm z powłoką teflonową i średnicy 0,028" dla rozmiaru 4.7 CH; 0,035" dla rozmiaru 6, CH. Cewnik otwarty/otwarty. (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 13****Dotyczy Zadania nr 5:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zadanie nr 5 poz. 5: Zestaw do szynowania moczowodów dla dzieci wykonany z poliuretanu w rozmiarze 3 Ch i 4CH.. Stent w zestawie z popychaczem 75 cm, prowadnicą 150 cm i śr.0,018" dla rozmiaru 3 CH; 0,028" dla rozmiaru 4 CH. (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 14**
**Dotyczy Zadania nr 3:**

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników Fogarty'ego o poniższych parametrach:

- jednoświatłowe do embolektomii
- materiał cewnika Pebax
- materiał balonu latex
- kolor cewnika informujący o rozmiarze
- średnice balonu od 4,5 – 14 mm w zależności od rozmiaru
- objętość balonu 0,05- 1,75 ml w zależności od rozmiaru
- zapakowany pojedynczo w tubę z rozszerzeniem w górnej partii
- markery głębokości co 10 cm
- data przydatności 6 lat
- dostępne : 2 F, 3 F, 4 F, 5 F, 6 F, 7 F
- dostępne długości : 40 cm i 80 cm

Proponowany cewnik jest bardzo wysokiej jakości , producent specjalizuje się m in. w walwulotomach, cewnikach Fogarty'ego, protezach i łątach . Dopuszczając w/w produkt Zamawiający zyska bardzo dobry produkt, znany od ponad 20 lat na rynku, użyty w ponad milion procedurach oraz regularne dostawy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 15**
**Dotyczy Zadania nr 15 poz.2:**

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż 10 x 25 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników o średnicy od 26 mmm do 50 mm przy zachowaniu pozostałych parametrów, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 16 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 15.**

**Pytanie 16**
**Dotyczy Zadania nr 15 poz.2:**

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloïdową obwódką?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników, których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloïdową obwódką przy zachowaniu pozostałych parametrów, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 16 do SWZ w zakresie formularza cenowo-technicznego zadania nr 15.**

**Pytanie 17**
**Dotyczy Zadania nr 15 poz.2:**

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG z możliwością użytkowania na jednym pacjencie bez zdejmowania do 5 dni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie stawia wymogu w powyższym zakresie.**

**Pytanie 18**
**Dotyczy Zadania nr 1 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o pojemności wypełnienia 0,085ml

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie 19**
**Dotyczy Zadania nr 5 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie filtra przedstawionego na poniższym zdjęciu:


**Odpowiedź:**

***Ze względu na brak możliwości określenia na podstawie zdjęcia, jakie parametry posiada przedstawiony na nim filtr, Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi.***

**Pytanie 20**
**Dotyczy Zadania nr 5 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie filtra przedstawionego na poniższym zdjęciu:


**Odpowiedź:**

***Ze względu na brak możliwości określenia na podstawie zdjęcia, jakie parametry posiada przedstawiony na nim filtr, Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi.***

**Pytanie 21**
**Dotyczy Zadania nr 11 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie

- Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

- ☒ Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
- ☒ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
  - Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczepek na dren.
- ☒ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☒ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☒ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☒ Długość drenu: 180 cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### Pytanie 22

**Dotyczy Zadania nr 12 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie drenu o średnicy  $\varnothing$  wew. 1,1 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 13 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 12.**

#### Pytanie 23

**Dotyczy Zadania nr 12 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie systemu o długości całego zestawu około 9,5 cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 13 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 12.**

#### Pytanie 24

**Dotyczy Zadania nr 12 poz.1:**

Proszę o dopuszczenie systemu odpornego na ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza system wytrzymały na ciśnienie 58 PSI przy zachowaniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 13 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 12.**

#### Pytanie 25

**Dotyczy Zadania nr 1 poz.1:**

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port z minimalną przestrzenią martwą 0,09ml, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 1.**

#### Pytanie 26

**Dotyczy Zadania nr 11 poz.1:**

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji grawitacyjnej bezpieczny (z koreczkiem Air Pass na końcu drenu z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu. Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z hydrofilowym filtrem cząsteczkowym o wielkości oczek 10  $\mu$ m, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, bez dodatkowego zacisku na drenie pomiędzy

komorą, a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta czterostronnie. Komora kroplowa, elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość 60 mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Dł. drenu 180 cm. Data ważności - 5 lata od daty produkcji.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### Pytanie 27

##### Dotyczy Zadania nr 12 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system posiadający:

- Przezroczysta obudowa wykonana z poliwęglanu
- Niebieska silikonowa membrana umożliwia wielokrotną aplikację portu
- Membrana dostosowana do standardowych złączy luer i luer lock
- System podzielonej membrany umożliwia prosty tor przepływu
- Obrotowy łącznik luer lock gwarantuje w pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Dren wykonany z PVC
- Dwie średnice drenów: 1,2 x 2,5 mm oraz 3,0 x 4,1 mm
- Zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu
- Czas użytkowania 7 dni lub 140 aktywacji
- Odporny na działanie lipidów
- Bez lateksu
- Bez ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: papier/folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 28

##### Dotyczy Zadania nr 7 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z PCV, niesilikonowane, z niewielką zawartością ftalanów, z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym, zbrojone, z prowadnicą z aluminium w środku rurki, spirala zbrojenia ze stali wtopiona w ścianę rurki aż do łącznika 15 mm, dwa oznaczenia głębokości w postaci półpięścieni, nadruk rozmiaru na rurce co najmniej w dwóch miejscach i na baloniku kontrolnym, zgrzewy na opakowaniu profilujące rurkę w kształcie łuku, atraumatyczne zakończenie rurki i otworu Murphy'ego, powierzchnia wewnętrzna rurki ułatwiająca wprowadzenie cewników, sterylne, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 29

##### Dotyczy Zadania nr 7 poz.2:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z PCV, niesilikonowane, z niewielką zawartością ftalanów, bez mankieta, zbrojone, spirala zbrojenia ze stali wtopiona w ścianę rurki aż do łącznika 15 mm, nadruk rozmiaru na rurce co najmniej w dwóch miejscach, atraumatyczne zakończenie rurki i otworu Murphy'ego, zgrzewy na opakowaniu profilujące rurkę w kształcie łuku, powierzchnia wewnętrzna rurki ułatwiająca wprowadzenie cewników, sterylne, w rozmiarach od 3,0; 3,5; 4,0; 4,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### Pytanie 30

##### Dotyczy Zadania nr 7 poz.3:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z PCV, niesilikonowane, z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym, elastyczne, dwa oznaczenia głębokości w postaci półpięścieni, łatwo wprowadzanie, z

niepowodującego podrażnień i podatnego na zmiany pod wpływem temperatury materiału, zgrzewy na opakowaniu profilujące rurkę w kształcie łuku, oznaczenie głębokości, nadruk rozmiaru co najmniej w trzech miejscach oraz na baloniku kontrolnym wraz z oznaczeniem średnicy mankietu, atraumatyczne zakończenie rurki i otworu typu Murphy'ego, linia kontrastowa RTG, balon kontrolny z samoczynnie zamykającym się zaworem, sterylne, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

### Pytanie 31

#### Dotyczy Zadania nr 7 poz.4:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z PCV, niesilikonowane, z niewielką zawartością ftalanów, bez mankietu, elastyczne, łatwo wprowadzane, z niepowodującego podrażnień i podatnego na zmiany pod wpływem temperatury materiału, oznaczenie głębokości, nadruk rozmiaru co najmniej w 2 miejscach, atraumatyczne zakończenie rurki oraz otworu typu Murphy'ego, linia kontrastowa RTG, zgrzewy na opakowaniu profilujące rurkę w kształcie łuku, sterylne, skala centymetrowa pojedyncza co 1 cm, w rozmiarach od 2,0 do 6,5, co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

### Pytanie 32

#### Dotyczy Zadania nr 7 poz.5:

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z PCV, niesilikonowane, z niskociśnieniowym mankiem uszczelniającym, elastyczne łatwo wprowadzane, z niepowodującego podrażnień materiału, z linią kontrastową RTG, stałym przezroczystym szyldem rurki, balon kontrolny z samoczynnie zamykającym się zaworem, oznaczenie rozmiaru na kołnierzu rurki lub na baloniku kontrolnym, w zestawie obturator i dwie tasiemki mocujące, sterylne, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

### Pytanie 33

#### Dotyczy Zadania nr 7 poz.8:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne, kształtowe, nosowe z mankiem wykonane z miękkiego elastycznego, medycznego PCV, niesilikonowane?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

### Pytanie 34

#### Dotyczy Zadania nr 7 poz.9:

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z PCV, niesilikonowane, z niskociśnieniowym mankiem uszczelniającym, wykonane z termoczułego materiału z oczkiem Murphy'ego i nitką RTG wzdłuż całej rurki, z wyraźnym i dokładnym oznaczeniem rozmiaru w min. 2 miejscach na rurce oraz na baloniku kontrolnym, czytelna skala głębokości co 1 cm, wyraźne dwa oznaczenia głębokości w postaci półpierścieni, rozmiary od 2,5 do 10,0, sterylne. Długość rurki uzależniona od rozmiaru i zawierająca się w przedziale od 150 mm do 325 mm. Mleczny łącznik 15 mm, średnica mankietu proporcjonalna do rozmiaru rurki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

### Pytanie 35

#### Dotyczy Zadania nr 7 poz.11:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wzmocniona na całej długości plecionką”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**



**Pytanie 36****Dotyczy Zadania nr 7 poz.11:**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną na całej długości jednak nie plecionką?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 37****Dotyczy Zadania nr 7 poz.11:**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 38****Dotyczy Zadania nr 7 poz.12:**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z metalu – aluminium pokrytego gładkim PCV zapewniającym poślizg przy wkładaniu i wyjmowaniu prowadnicy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 39****Dotyczy Zadania nr 7 poz.12:**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach: 2,0mm/255mm; 3,3mm/340mm; 4,0mm/340mm; 4,7mm/340mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 40****Dotyczy Zadania nr 7 poz.13:**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z pojedynczym mankietem, wykonane z PCV, niesilikonowane, z kontrastową linią RTG wzdłuż całej rurki, miękkie skrzydełka szyldu, przezroczyste, niskociśnieniowy mankiet uszczelniający w kształcie walca, balonik kontrolny odzwierciedlający stan wypełnienia mankieta, zawierający oznaczenie rozmiaru rurki, opakowanie blistrów zachowujące kształt rurki, rurki sterylne, w rozmiarach 3,0; 3,5; 4,0; 4,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 41****Dotyczy Zadania nr 7 poz.14:**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z odsysaniem znad mankieta wykonaną z medycznego PCV niesilikonowanego, z niewielką zawartością ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 42****Dotyczy Zadania nr 7 poz.14:**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z odsysaniem znad mankieta w rozmiarach od 4,0 do 9,0 co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 43**

**Dotyczy Zadania nr 7 poz.15:**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem znad mankietu wykonaną z medycznego PCV niesilikonowanego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 44****Dotyczy Zadania nr 7 poz.15:**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem znad mankietu tylko w wersji ze stałym szyldem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 45****Dotyczy Zadania nr 7 poz.15:**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem znad mankietu w rozmiarach od 4,0 do 9,5 co 0,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 46****Dotyczy Zadania nr 7 poz.16:**

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą do rurek intubacyjnych z wygodnym systemem zapinania na rzep w rozmiarze uniwersalnym, z możliwością docięcia konkretnej długości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 47****Dotyczy wzoru umowy:**

Dotyczy §6ust. 1 pkt.1) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do 10% wartości niezrealizowanej wartości umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian we wzorze umowy.**

**Pytanie 48****Dotyczy wzoru umowy:**

Dotyczy §6ust. 1 pkt.2) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do 2% wartości opóźnionej dostawy, o której mowa w par. 4 ust. 2 oraz par. 7 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnej dostawy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian we wzorze umowy.**

**Pytanie 49****Dotyczy wzoru umowy:**

Dotyczy §6ust. 1 pkt.3 i 4) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od naliczania kar ze względu na źle wystawioną fakturę. Prawidłowe wystawienie faktury, zgodnie z zapisami umowy, jest jednakowo ważne dla Wykonawcy jak i Zamawiającego jednakże stosowanie nadmiernych kar w konsekwencji doprowadzi do złożenia przez Wykonawców wyższych cenowo ofert, co jest sprzeczne z zasadą celowego i racjonalnego wydatkowania publicznego (zgodnie z ustawą o finansach publicznych). W przypadku błędnie wystawionej faktury wykonawca bez zwłoki wystawi korektę faktury.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody powyższe.**

**Pytanie 50****Dotyczy wzoru umowy:**

Dotyczy par. 5 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wystawianie faktury sprzedaży po każdej zrealizowanej dostawie. Uzasadnienie: *proces wystawiania faktur jest w dużej części zautomatyzowany.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 51****Dotyczy Zadania nr 1 poz.1:**

Dot. Pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, o następujących cechach :

Ilość aktywacji 100, bez określenia liczby dni; standardowy luer-lock; możliwość podawania tłuszczu i krwi, stosowania w MRI; ujemne ciśnienie odłączania, o objętości wypełnienia 0,16 ml (bez podawania parametru dotyczącego przestrzeni martwej); przezroczysty z przeroczystą silikonową membraną, na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 52****Dotyczy wzoru umowy:**

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:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian we wzorze umowy.**

**Pytanie 53****Dotyczy Zadania nr 15:**

Szpital Uniwersytecki imienia Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Zielonej Górze, 65-046 Zielona Góra ul. Zyty 26, Sąd Rejonowy w Zielonej Górze VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Rejestr przedsiębiorców nr KRS 0000 596211, REGON: 970773231, NIP: 973 102 53 15, Kapitał zakładowy: 10 300,00 złotych. Numer rejestrowy BDO: 000027243, Szpital Uniwersytecki w Zielonej Górze Sp. z o.o. oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy.

Czy Zamawiający, chcąc wyeliminować błędy pomiarowe wynikające ze stosowania zamiennych akcesoriów produkcji chińskiej lub koreańskiej, wymaga zaferowania oryginalnych akcesoriów (czujników SpO<sub>2</sub>, czujników 3 i 5 odprowadzeniowych, czujników sond temperatur, linii próbkujących CO<sub>2</sub>) 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:**

**Zamawiający wymaga zaferowania w zadaniu nr 15 przedmiotu zamówienia kompatybilnego z kardiomonitorem GE oraz pozwalającego uzyskać wiarygodne wyniki z zachowaniem zasad bezpieczeństwa. Wobec powyższego dokonuje modyfikacji Załącznika nr 16 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 15**

**Pytanie 54**

**Dotyczy wzoru umowy – Załącznik nr 20 do SWZ:**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §6 pkt. 1 wzoru umowy tak, aby otrzymał następujące brzmienie:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 20% kwoty wymienionej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- 2) 0,5% wartości opóźnionej dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 oraz w § 7 ust.2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnej dostawy,
- 3) 3% wartości dostaw objętych daną fakturą VAT w przypadku nieprawidłowego jej wystawienia – prosimy o wykreślenie,
- 4) 0,5% wartości dostaw objętych daną fakturą, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku przekroczenia terminu dostarczenia faktury, o którym mowa w § 5ust. 2 – prosimy o wykreślenie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian we wzorze umowy.**

**Pytanie 55**

**Dotyczy Zadania nr 2:**

Pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania worka stomijnego zgodnego z opisem o pojemności 510 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 1**

**Pytanie 56**

**Dotyczy Zadania nr 2:**

Pozycja 4 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania worka stomijnego zgodnego z opisem z płytką owalną 259 x 158 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 1**

**Pytanie 57**

**Dotyczy Zadania nr 6:**

dotyczące Formularza cenowo – technicznego- zadanie nr 6, kolumna C (Ilość szt. w opakowaniu):

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej w opisie kolumny? Czy ilości podane w tej kolumnie są ilościami zapotrzebowania na 24 m-ce a nie ilością sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

***Tak, doszło do pomyłki. Wobec tego Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 7 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 6***

**Pytanie 58****Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 20 do SWZ:**

dotyczące zapisów umowy załącznik nr 20 do swz , paragraf 6 ustęp 1 punkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie wysokości podanej kary do 10% ?

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 59****Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 20 do SWZ:**

dotyczące zapisów umowy załącznik nr 20 do swz , paragraf 6 ustęp 1 punkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie wysokości podanej kary do 2% ?

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 60****Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 20 do SWZ:**

dotyczące zapisów umowy załącznik nr 20 do swz , paragraf 6 ustęp 1 punkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie wysokości podanej kary do 2% ?

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 61****Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 20 do SWZ:**

dotyczące zapisów umowy załącznik nr 20 do swz – paragraf 6 ustęp 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączną maksymalną wysokość kar umownych nie przekroczyła 20 % wartości przedmiotu umowy, określonej w § 1 ust. 3?

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 62****Dotyczy Zadania nr 8 poz.1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4.8CH, z popychaczem sterowalnym minimum 70cm zapewniającym połączenie z cewnikiem nawet po usunięciu przewodnika z dróg moczowych. Zestaw sterylny, gotowy do użycia (popychacz wstępnie połączony z cewnikiem).

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 63****Dotyczy Zadania nr 8 poz.2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8/6/7CH o długościach części prostej 22/24/26/28 cm, cewnik dostarczany z popychaczem min. 40cm. Zestaw sterylny, gotowy do użycia (popychacz wstępnie połączony z cewnikiem).

**Odpowiedź:**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe***

**Pytanie 64****Dotyczy Zadania nr 8 poz.2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8/6/7CH i długościach 24/26/28 cm oraz 8CH o długości 26/28/30 cm, cewnik dostarczany z popychaczem min. 40cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 65**

##### **Dotyczy Zadania nr 8 poz.3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8/6/7CH o długościach części prostej 22/24/26/28 cm, cewnik dostarczany z popychaczem min. 40cm. Zestaw sterylny, gotowy do użycia (popychacz wstępnie połączony z cewnikiem).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 66**

##### **Dotyczy Zadania nr 8 poz.3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8/6/7CH i długościach 24/26/28 cm oraz 8CH o długości 26/28/30 cm, cewnik dostarczany z popychaczem min. 40cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 67**

##### **Dotyczy Zadania nr 8 poz.4:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości zestawów do szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8CH i 6CH, dł. 24/26/28 cm. Cewnik wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnętrzna warstwa sztywna redukująca ryzyko zapadnięcia, zewnętrzna warstwa miękka wpływająca na komfort pacjenta) z pamięcią kształtu redukującą ryzyko załamania i zamknięcia drenażu cewnika. Zestaw dostarczany w zestawie z popychaczem sterowalnym min. 40 cm, umożliwiającym połączenie z cewnikiem nawet po usunięciu przewodnika z dróg moczowych. Zastosowanie do 12 miesięcy potwierdzone w oryginalnej instrukcji obsługi producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 68**

##### **Dotyczy Zadania nr 8 poz.5:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów dla dzieci w rozmiarze 3CH dł. 16/18/20 cm oraz CH4 dł. 12/16/18 cm, dostarczany w zestawie z popychaczem min. 40cm. Zestaw sterylny, gotowy do użycia (popychacz wstępnie połączony z cewnikiem).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 69**

##### **Dotyczy Zadania nr 10 poz.1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniula bezpiecznej do długoterminowego przebywania w naczyniu, z drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem, z jednym rozgałęzieniem zakończonym zaworem dostępu naczyniowego z silikonową jednoelementową podzielną membraną osadzoną zewnętrznie na konektorze. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

#### **Pytanie 70**

**Dotyczy Zadania nr 10 poz.2:**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego PTFE. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, 4 pasków kontrastujące w promieniach RTG inkorporowane w cewnik. Wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający wyptywowi krwi w momencie wkłucia, zgodny z normą ISIO 10555-5, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły. Kaniula we wszystkich rozmiarach 22-14 G bez technologii Instaflash.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 71**
**Dotyczy Zadania nr 13 poz.1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, zarejestrowanej jako wyrób medyczny klasy II b.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pytanie 72**
**Dotyczy Zadania nr 13 poz.2:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione NaCl mają być sterylne nie tylko wewnątrz, ale na zewnątrz tak jak inne strzykawki dwuczęściowe, trzyczęściowe, w tym strzykawki do pomp powszechnie stosowane w placówkach opieki zdrowotnej

**Odpowiedź:**

**Strzykawki powinny być w całości sterylne. Tym samym Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 14 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 13**

**Pytanie 73**
**Dotyczy Zadania nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści Bezigłowy port do iniekcji, sterylny:

- liczba aktywacji co najmniej 200,
- do użytku przez co najmniej 7 dni,
- pasujący do standardowych złączy luer oraz luer-lock,
- możliwość podawania tłuszczu i krwi,
- możliwość stosowania w MRI,
- neutralne ciśnienie odłączania,
- minimalna przestrzeń martwa maksymalnie do 0,08 ml,
- obudowa łącznika z przezroczystą membraną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ - Formularza cenowo-technicznego zadania nr 1.**

## II. ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych zmienia treść SWZ w następujący sposób:

- 1) w Załączniku nr 17 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 16:
 

rozszerza się opis przedmiotu zamówienia o wymóg użyczenia trzech pomp do odsysania z przestrzeni podgłośniowej pasujących do zaferowanego zbiornika na wydzielinę, filtra hydrofobowego i drenu do odsysania, zgodnie z Załącznikiem nr 17 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 16 po zmianach z 16.08.2022
- 2) w poz. 2 tabeli w Załączniku nr 11 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 10:

opis przedmiotu zamówienia przyjmuje treść:

Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji. Posiadająca dodatkowo, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. ~~5 pasków kontrastujących~~ 4 paski kontrastujące w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły. Kaniula 22G, 20G, 18G wyposażona w technologię Instaflash. Bez Instaflash 16G i 14G.

- 3) w poz. 1 tabeli w Załączniku nr 12 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 11:

opis przedmiotu zamówienia przyjmuje treść:

Aparat do infuzji grawitacyjnej bezpieczny ~~(z technologią ARD)~~, a także do infuzji ciśnieniowej, z zastawką antyzwrotną na końcu drenu. Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, ~~dotądowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji~~. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kroplowa, elastyczna dla łatwego wypełnienia, ~~długość min. 60 mm,~~ bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory. Dł. drenu ~~od 175 cm do 185 cm,~~ całkowita długość zestawu ~~185 cm~~. Objętość wypełnienia drenu 18 ml, średnica drenu: wew. 3mm / zew. 4mm. Data ważności - min. 3 lata od daty produkcji.

- 4) w miejsce dotychczasowych załączników:

Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 1

Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 2

Załącznik nr 7 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 6

Załącznik nr 11 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 10

Załącznik nr 12 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 11

Załącznik nr 13 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 12

Załącznik nr 14 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 13

Załącznik nr 16 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 15

Załącznik nr 17 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 16

wprowadza się:

**Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 1 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 2 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 7 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 6 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 11 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 10 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 12 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 11 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 13 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 12 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 14 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 13 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 16 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 15 po zmianach z 16.08.2022**

**Załącznik nr 17 do SWZ – Formularz cenowo-techniczny Zadania nr 16 po zmianach z 16.08.2022**

#### **5) W Rozdziale IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:**

**Było:** 1. Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert tj. **do dnia 19.11.2022r.**

**Jest:** 1. Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert tj. **do 29.11.2022r.**





**6) W Rozdziale XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, pkt. 2:**

**Było:** 2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **22.08.2022 r. do godziny 10:00.**

**Jest:** 2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie **do 01.09.2022 r. do godziny 10:00.**

**7) W Rozdziale XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, pkt. 10:**

**Było:** 10. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **22.08.2022 r. o godzinie 10:05** w siedzibie Zamawiającego za pomocą systemu teleinformatycznego – Platformy poprzez ich odszyfrowanie.

**Jest:** 10. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **01.09.2022 r. o godzinie 10:05** w siedzibie Zamawiającego za pomocą systemu teleinformatycznego – Platformy poprzez ich odszyfrowanie.

**UWAGA**

**Udzielone odpowiedzi i dokonane zmiany mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.**

**Publikacja:**

[https://platformazakupowa.pl/pn/szpital\\_zgora/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgora/proceedings)

**a/a NZ.280.4.2022**

**PREZES ZARZĄDU**  
**dr Marek Działoszyński**  
*podpis na oryginale*