



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

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem 2 aparatów pomiaru zmian nasycenia tlenem hemoglobiny w obszarze mózgu, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.94.2022

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust.2 oraz 137 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r.poz.1710 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 22 –.Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 8- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia towaru w zakresie jego wad widocznych i złożenia reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni roboczych od daty jego dostarczenia. Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem ważności niezgodnym z §7 ust.2 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie 4 dni roboczych od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach drogą telefoniczną pod nr i fax lub e-mail..... ”?

Pytanie nr 23 Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 10-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ ..., w terminie 4 dni roboczych od upływu terminu wskazanego tam terminu fakturę korygującą”?

Pytanie nr 24 Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 12- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ ..., w terminie 4 dni roboczych od wezwania drogą telefoniczną pod nr i fax pod rygorem odstąpienia od umowy”?

Pytanie nr 25 Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 13 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ ..., lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.

Zastrzeżenie: Wykonawca ma prawo skorzystać z powyższego przypadku, gdy zwłoka w płatności faktur przekroczy 45 dni od terminu wyliczonego na fakturze”?

Pytanie nr 26 Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 1-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„...Niezrealizowana część umowy nie będzie większa niż 30% ceny brutto pakietu. Zamówienie gwarantowane wynosi 70% ceny brutto pakietu. ... ”?

Pytanie nr 27 Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar z terminem ważności min. 12 miesięcy licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

W przypadku zaistnienia obiektywnych przesłanek termin ważności może być krótszy na co Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę”?

Pytanie nr 28 Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ ..., od daty wezwania faxem na numer w ślad za pozytywnym rozpatrzeniem reklamacji”?

Pytanie nr 29 Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 podpunkt 1, 2, 3, 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia okoliczności będących podstawą do odstąpienia, jeżeli Wykonawca w szczególności trzykrotnie: ”?

Pytanie nr 30 Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Zamawiający zastrzeżę sobie prawo do zakupu tego towaru u innych dostawców”?

Pytanie nr 31 Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., ceny brutto niezrealizowanej części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy...”?

Pytanie nr 32 Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., ceny brutto niezrealizowanej części pakietu w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”?

Pytanie nr 33 Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w wysokości 0,1% wartości brutto danego zamówienia cząstkowego za każdy dzień opóźnienia,.....”?

Pytanie nr 34 Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., w wysokości 0,7% wartości brutto, których dotyczy zamówienie, w przypadku niedostarczenia dokumentów ...”?

Pytanie nr 35 Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1.6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto, w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”?

Pytanie nr 36 Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Maksymalna wysokość kar umownych za każde opóźnienie, nie może przekroczyć trzykrotności kary za odstąpienie od umowy”?

Pytanie nr 37 Dotyczy zapisów umowy § 13- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„... zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź na pytanie nr 22- 37 : Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 38 Dotyczy zapisów umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu umowy”?

Odpowiedź na pytanie nr 38 : Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 39 - Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptują dostawę towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej bez montażu, instalacji oraz szkolenia dot. pakietu nr 44? Warto zauważyć, że wkłady oraz pojemniki wymagane przez Zamawiającego nie są produktami skomplikowanymi w obsłudze i wykwalifikowany personel szpitala nie wymaga dodatkowych szkoleń w zakresie ich obsługi. Ponadto usługa montażu sprzętu i przeszkolenia pracowników znacznie zwiększy cenę jednostkową produktów. Na podstawie dostarczonych instrukcji obsługi, wykwalifikowany personel medyczny jest w stanie samodzielnie zamontować, sprawdzić i użytkować produkty. Rezygnacja z tych wymagań wpłynie korzystnie na obniżenie wartości oferty, ze względu na brak konieczności delegowania pracownika do wykonania tych czynności.

Odpowiedź na pytanie nr 39: Pytanie bezzasadne. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40 - Prosimy Zamawiającego o przedstawienie planowanego harmonogramu dostaw dot. pakietu nr 44. Informacja dot. harmonogramu dostaw pozwoli Wykonawcy na prawidłowym skalkulowaniu kosztów.

Pytanie nr 41 - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (pakiet nr 44 pozycja 1 oraz pozycja 2), będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

Pytanie nr 42 - Prosimy Zamawiającego o zmianę przewidzianej do zamówienia w pakiecie 44 pozycji 1 oraz pozycji 2 ilości wkładów, na wielokrotność 50 szt., gdyż producent pakuje wkłady zbiorczo po 50 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 40 - 42: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43 - Pakiet nr 70 Poz.1: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie równoważnego produktu: Wosk kostny w płytkach 2,5 g. wykonany z mieszaniny wosku pszczelego 80 % oraz mirystynianu izopropylu 20 %, który pełni tą samą funkcję co wymagany w SWZ produkt.

Odpowiedź na pytanie nr 43: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 - PAKIET 16 pozycja 4. Czy zamawiający oczekuje w zestawie aplikatora o długości 90-120 mm? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 44: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 45 - Dot. projektu umowy par. 10 ust. 1 pkt. 5) -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości **0,5%** ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w §1 ust 12 lub §4ust.4 za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów?

Odpowiedź na pytanie nr 45: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 46 - Dotyczy Pakiet 16 - Czy Zamawiający dopuści aplikator pakowany oddzielnie z odpowiednim przeliczeniem ilości. Sposób pakowania nie ma wpływu na wartości użytkowe.

Pytanie nr 47 - Dotyczy Pakiet 16 - Czy Zamawiający dopuści aplikator 14cm z możliwością docięcia 9 cm i 12 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 48 - Dotyczy Pakiet 5 poz. 1- Prosimy o przeniesienie poz. 1 do innego pakietu zwiększy, co możliwość złożenia oferty większej ilości ofertentów.

Odpowiedź na pytanie nr 46 - 48: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 49 - Dotyczy Pakiet 5 poz. 2- Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby dodatkowo przy rozmiarach: 22G(0,9x25),20G(1,1x32),18G(1,1x32),18G(1,1x45mm) miał możliwość wyboru kaniuli posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Potrójne potwierdzenie skutecznej kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)? Kaniule posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią?

Odpowiedź na pytanie nr 49: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 50 - Dotyczy Pakiet 45 poz. 3- Prosimy o dopuszczenie jałowych kaniul pakowanych pojedynczo w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź na pytanie nr 50: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 51 - Dotyczy Pakiet 46 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik bezigłowy ma stanowić stałe połączenie kaniuli, czy jako dodatkowy element zestawu?

Pytanie nr 52 - Dotyczy Pakiet 46 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego Cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF), słyszalny-(kliknięcie po przesunięciu przełącznika) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przezroczyste skrzydełko, każde z 1 otworem do przyszycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji, użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w jęz. polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt., bez dodatkowego łącznika oraz opatrunku, który opisuje Zamawiający co wskazuje na dostawę od jednego dystrybutora i ogranicza możliwość złożenia oferty innym oferentom?

Pytanie nr 53 Dotyczy Pakiet 47 poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego Łącznika bezigłowego kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej 2,7cm, zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem, przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej, silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana Split Septum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji, prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury, dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu. Odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego. Czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji, przepływ 140ml/min, objętość wypełnienia wynosząca 0,05 ml, pakowany pojedynczo, sterylny?

Odpowiedź na pytanie nr 51- 53: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54 Dotyczy Pakiet 47 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego łącznika bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, długość 3cm obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, zaworu bezigłowy posiadającego objętość wypełnienia wynoszącą 0,11 ml bez podania parametru przestrzeni. Produkt niezawierający metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie 326 PSI przepływ min 135 ml/min, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia.

Pytanie nr 55 Dotyczy Pakiet 47 poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie alternatywnego Łącznika bezigłowego kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej 2,7cm, zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem, przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej, silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana Split Septum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji, prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury, dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu. Odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego. Czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji, przepływ 140ml/min, objętość wypełnienia wynosząca 0,05 ml, pakowany pojedynczo, sterylny ?

Odpowiedź na pytanie nr 54 - 55: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 56 Dotyczy Pakiet 47 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego łącznika bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, długość 3cm obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, zaworu bezigłowy posiadającego objętość wypełnienia wynoszącą 0,11 ml bez podania parametru przestrzeni. Produkt niezawierający metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie 326 PSI przepływ min 135 ml/min, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia ?

Odpowiedź na pytanie nr 56: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 Dotyczy wzoru umowy - Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie obowiązkowych zapisów waloryzacyjnych do umowy, które są wymagane dla postępowań na dostawy, usługi, roboty budowlane, których długość przekracza 6 miesięcy zgodnie z art. 44 i 75 Ustawy z dnia 7 października

2022 roku o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, poz. 2185.

Odpowiedź na pytanie nr 57: Waloryzacja uregulowana została w Rozdziale XXII SWZ „PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI TEJ UMOWY”

Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY § 14 ust.1 „Zmiana umowy może nastąpić za zgodą obu stron w przypadkach ściśle określonych w SWZ w formie aneksu.”

Pytanie nr 58- Pakiet nr 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 22G/88mm bez prowadnicy?

Pytanie nr 59- Pakiet nr 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 24G/88mm bez prowadnicy?

Pytanie nr 60- Pakiet nr 7, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igły Pencil Point o długości 120mm?

Pytanie nr 61- Pakiet nr 7, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 22G/88mm bez prowadnicy?

Pytanie nr 62 - Pakiet nr 7, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 24G/88mm bez prowadnicy?

Pytanie nr 63- Pakiet nr 7, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 25G/88mm?

Pytanie nr 64- Pakiet nr 7, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 26G/88mm?

Pytanie nr 65- Pakiet nr 7, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 27G/88mm z prowadnicą 22G?

Pytanie nr 66- Pakiet nr 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści igły Quincke o długości 88mm?

Pytanie nr 67 - Pakiet nr 7, poz. 5 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR”?

Pytanie nr 68 - Pakiet nr 36, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści oznaczenie głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Pytanie nr 69 - Pakiet nr 36, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści długość rurki w przedziale 170 mm do 325 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 58 - 69: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 70 - Pakiet nr 36, poz. 3- Czy Zamawiający dopuści standardowy mankiety w kształcie walca o równomiernej średnicy zarówno w górnej jak i dolnej części?

Odpowiedź na pytanie nr 70: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 - Pakiet nr 36, poz. 3- Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość skrócenia rurki o 10 cm”?

Odpowiedź na pytanie nr 71: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 72 Pakiet nr 36, poz. 5 - Czy Zamawiający oczekuje rurki tracheostomijnej z mankiety czy bez mankiety?

Odpowiedź na pytanie nr 72: Zgodnie z opisem SWZ (z kołnierzem lub bez kołnierza):

„ Rurka tracheostomijna standardowa (różne rozmiary) Rozmiar: 6,0;6,5, 7,5; 8,0; 8,5; 9,0”

Pytanie nr 73 - Pakiet nr 36, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści standardowy mankiety w kształcie walca o równomiernej średnicy zarówno w górnej jak i dolnej części?

Odpowiedź na pytanie nr 73: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74 - Pakiet nr 36, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści w całości wykonane z PCV?

Pytanie nr 75 - Pakiet nr 36, poz. 6- Czy Zamawiający dopuści ze znikomą zawartością ftalanów?

Pytanie nr 76 - Pakiet nr 36, poz. 6- Czy Zamawiający dopuści rurkę ze stałym szyldem?

Odpowiedź na pytanie nr 74 - 76: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 77 Pakiet nr 51, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm jednostronnie
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego karbowana przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź na pytanie nr 77: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 Pakiet nr 51, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:

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

- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych?

Pytanie nr 79 - Pakiet nr 51, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania (zdjęcie poglądowe poniżej)?



010-645

Pytanie nr 80 - Pakiet nr 51, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź na pytanie nr 78 - 80: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81 - Pakiet nr 52, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści jednowarstwowy dren wykonany w całości z poliuretanu?

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw, bez kieszonki
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach, bez zastawki
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml
- System posiada badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 81: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 82 - Pakiet nr 52, poz. 2 Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy, bez zastawki, mikrobiologicznie czyste?

Pytanie nr 83 - Pakiet nr 52, poz. 3- Czy zamawiający dopuści +/- 5 mm?

Pytanie nr 84 - Pakiet nr 55, poz. 1- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Pytanie nr 85 - Pakiet nr 55, poz. 2- Czy zamawiający dopuści z kolankiem nieodłączalnym od łącznika Y?

Odpowiedź na pytanie nr 82 - 85: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 86 - Pakiet nr 55, poz. 2- Czy zamawiający dopuści układ oddechowy rozciągliwy wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź na pytanie nr 86: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87 - Pakiet nr 55, poz. 2-Pakiet nr 55, poz. 2- Czy zamawiający odstąpi od wymogu „do użycia w warunkach MRI”?

Odpowiedź na pytanie nr 87: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 88 - Pakiet nr 55, poz. 2- Czy zamawiający dopuści układ oddechowy rozciągliwy wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź na pytanie nr 88: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89 - Pakiet nr 65, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny ścierkę nasączoną roztworem chlorheksydyny 2%, nie wymagającą użycia wody oraz spłukiwania, wykonaną z miękkiej włókniny, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej, ścierka o wymiarach 22cm x 22cm, pakowane po 4 sztuki w opakowanie foliowe z możliwością zamknięcia oraz ponownego otwarcia?

Pytanie nr 90 - Pakiet nr 65, poz. 2- Czy zamawiający dopuści gąbkę z formułą wymagającą spłukiwania po użyciu?

Odpowiedź na pytanie nr 89 - 90: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 91 - Pakiet 5 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z pur z ostrzem typu back cut?

Odpowiedź na pytanie nr 91: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 92 - Pakiet 5 pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści kaniulę o parametrach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź na pytanie nr 92: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 93 Pakiet 5 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z jedynie portem górnym oraz koreczkiem luer lock jak na zdj:



Odpowiedź na pytanie nr 93: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 94 - Pakiet 7 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć bez prowadnicy w rozmiarze 22G i 24G? Prowadnica jedynie do rozmiarów 25G, 26G, 27G.

Pytanie nr 95 - Pakiet 7 pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć 27G z prowadnicą w rozmiarze 22G?

Pytanie nr 96 - Pakiet 7 pozycja 2 -Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć w rozmiarze 25G/120mm, 26G/90mm oraz 27G/120mm?

Pytanie nr 97 - Pakiet 7 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć w rozmiarze 22G oraz 24G bez prowadnicy?

Odpowiedź na pytanie nr 94 - 97: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 98 - Pakiet 19 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści basen o pojemności 2,5L?

Pytanie nr 99 - Pakiet 19 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści basen tylko w kolorze białym?

Odpowiedź na pytanie nr 98 - 99: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100 -Pakiet 19 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści basen w rozmiarach wysokość 142mm, szerokość 299mm, długość całkowita 510mm?

Pytanie nr 101- Pakiet 19 pozycja 6- Czy Zamawiający dopuści nerkę o pojemności max 900ml?

Pytanie nr 102- Pakiet 33 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z trójplaszczynowym ostrzem występujący w dwóch rozmiarach:

23G, głębokość nakłucia 1,8 mm

21G, głębokość nakłucia 2,4 mm

Pytanie nr 103 -Pakiet 33 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwacza za opak a100 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Pytanie nr 104- Pakiet 36 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze skalowaniem co 1 cm z dwoma półokręgami na rurce zamiast pełnych oringów ?

Pytanie nr 105 -Pakiet 43 pozycja 2-Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Pytanie nr 106- Pakiet 43 pozycja 2-Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź na pytanie nr 100 - 106: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 107- Pakiet 43 pozycja 2-Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Pytanie nr 108- Pakiet 45 pozycja 1-2-Czy Zamawiający dopuści kranik z jedynie optycznym identyfikatorem pozycji?

Pytanie nr 109 -Pakiet 45 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści kranik z objętością wypełnienia 0,3ml?

Pytanie nr 110 - Pakiet 45 pozycja 1-2-Czy Zamawiający dopuści kranik sterylizowany tlenkiem etylenu?

Pytanie nr 111 -Pakiet 45 pozycja 2-Czy Zamawiający dopuści kranik z objętością wypełnienia 1,8ml?

Pytanie nr 112 - Pakiet 45 pozycja 3-Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie bądź wykreślenie powyższej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

Pytanie nr 113 - Pakiet 47 pozycja 1-2 - Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o opisie:

Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu

Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu

Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję

Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI

Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji

Okres ważności: 3 lata

Objętość wypełnienia 0,09ml

Wysoki przepływ 350ml/min

Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)

Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)

Sterylizowany tlenkiem etylenu

Opakowanie jednostkowe: papier-folia

Ilość w opakowaniu : 100 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 107 - 113: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 114 - Pakiet 48 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści igłę tępą, polerowane elektronicznie ścięcie pod kątem 40°?

Pytanie nr 115 -Pakiet 48 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę sterylizowana promieniami gamma?

Odpowiedź na pytanie nr 114 - 115: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 - Pakiet 48 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarach 1,2x25 oraz 1,2x40? Bez długości 1,2x50.

Odpowiedź na pytanie nr 116: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 117 - Pakiet 48 pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczna pakowaną w opak a50 wraz z jej wycena i przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 117: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118 - Pakiet 48 pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczna o parametrach:

ROZMIAR	KOLOR	G
0,3mm x 13mm	jasnożółty	30
0,45mm x 12mm	brązowy	26
0,5mm x 25mm	pomarańczowy	25
0,5mm x 40mm	pomarańczowy	25
0,6mm x 25mm	niebieski	23
0,6mm x 30mm	niebieski	23
0,7mm x 30mm	czarny	22
0,7mm x 40mm	czarny	22
0,8mm x 40mm	zielony	21
0,9mm x 40mm	żółty	20
1,1mm x 40mm	beżowy	19
1,2mm x 40mm	różowy	18

Odpowiedź na pytanie nr118: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 119 - Pakiet 52 pozycja 1-Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Pytanie nr 120 - Pakiet 52 pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Pytanie nr 121 - Pakiet 53 pozycja 1Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opak a10 wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na pytanie nr119 - 121: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 122 - Pakiet 53 pozycja 3-Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Pytanie nr 123 -Pakiet 53 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer, wyposażonego w okalający kołnierz, zapobiegający przypadkowej kontaminacji membrany portu?

Odpowiedź na pytanie nr122 - 123: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 124- Pakiet 66 pozycja 11- Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki o długości 22-37cm ?

Odpowiedź na pytanie nr 124: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125- Pakiet 66 pozycja 15-16- Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu z końcówkami prostymi jak na zdj?



Pytanie nr 126 - Pakiet 71 pozycja 7-Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek za opak a144 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr125 - 126: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 127 - Pakiet 5 - Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 5 pozycji 1: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Pytanie nr 128 - Pakiet 5 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 5 poz. 2: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź na pytanie nr127 - 128: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 129 - Pytanie do zadania 55 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce opisanego w SWZ: filtra hydrofobowego elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze 22gz portem kapno na pętelkę , o przestrzeni martwej 26ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącza proste 22/15, pakowany po 25 szt.

Pytanie nr 130 - Pytanie do zadania 55 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce opisanego w SWZ: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 16 g; z portem kapno z koreczkiem zakręcanym luer- lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 20,11 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 29.1; 500ml: 19.2; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt:

250ml: 14.84; 500ml: 24.79; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 1,9 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącza proste 15-22/15, pakowany po 50 szt. 3.

Odpowiedź na pytanie nr 129 - 130: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131 - Pytanie do zadania 55 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce opisanego w SWZ: układ oddechowy jednorazowego użytku, okrężny dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22 mm, o długości 180 cm. W zestawie kapturek zabezpieczający układ oddechowy, łącznik Y z prostymi ramionami zdejmowalny. Układ wolny od DEHP, PVC i latex. Pakowany folia folia z perforacją do idealnego otwarcia opakowania. Układ posiadający elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz przy Y. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź na pytanie nr 131: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 132 - Ad par. 1 ust. 13 wzoru umowy Prosimy o dopisanie następującego zastrzeżenia: Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1360 ze zm.) zwanej dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego, o ile zaległości płatnicze Zamawiającego nie przekroczą 60 dni.

Odpowiedź na pytanie nr 132: Zapisy SWZ bez zmian.

Art. 552 k.c. nie jest norma bezwzględnie obowiązująca o charakterze nakazującym – zakazującym określone działania lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353.1 k.c tj zasady swobody umowy, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził ww zapis do wzoru umowy i go nie zmieni.

Pytanie nr 133 - PAKIET NR 5 Poz. 1 - Prosimy - w oparciu o zapisy rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie w rozmiarach 17, 16 i 14G, o przepływach wyższych /a więc korzystniejszych dla terapii dożylnej, dających większe możliwości terapeutyczne/ niż tak dokładnie wskazane w SWZ (pozostałe rozmiary zgodne z podanym w SWZ przedziałem przepływu) - tak jak w obecnie stosowanych w Państwa Szpitalu - spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 133: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 134 - PAKIET NR 5 Poz. 1 Poz. 2 Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny” oznacza wymóg zaoferowania kaniul chroniących personel zarówno przed zakłuciami jak również poprzez ich konstrukcję, także przed zachlapaniem krwią, co wypełnia w pełni zapis SWZ - tak jak w obecnie stosowanych w Państwa Szpitalu - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 134: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 135 - PAKIET NR 5 Poz. 1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 135: Zamawiający nie potwierdza ale dopuszcza.

Pytanie nr 136 - PAKIET NR 46 Poz. 1 - Prosimy - w oparciu o zapisy rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dotętnnicze, spełniające wszelkie wymogi SWZ, z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej, z wycięciem, w rozmiarze 10 x 15,5cm, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, dwa szerokie min. 2,5-3,5 cm aplikatory, z ramką, metką i 2 paskami mocującymi - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu mocowań.

Odpowiedź na pytanie nr 136: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137 - PAKIET NR 46 Poz. 1 - Prosimy - w oparciu o zapisy rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dotętnicze, spełniające wszelkie wymogi SWZ, z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, z ramką, metką i szerokim paskiem i wycięciem, w rozmiarze 10 x 12 cm - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu mocowań.

Odpowiedź na pytanie nr 137: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138 - PAKIET NR 46 Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów epidemiologicznych, oferowane nieinwazyjne systemy mocowania kaniul dotętnicznych, ze względu na swoje przeznaczenie i ochroną wkłucia dotętniczego, powinny charakteryzować się barierą folii poliuretanowej dla wirusów na poziomie $\geq 27\text{nm}$, co zapewnia bezpieczne użytkowanie i pielęgnację wkłucia dotętniczego w całym okresie ich klinicznego użytkowania.

Odpowiedź na pytanie nr 138: Zamawiający dopuszcza, lecz nie potwierdza.

Pytanie nr 139 - PAKIET NR 51Poz. 1-2 - Prosimy - w oparciu o zapisy rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 30,5 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, ze specjalnym obrotowym łącznikiem typu MAP, umożliwiającym odsysanie w systemie zamkniętym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal oraz innych procedur charakterystycznych dla zamkniętych systemów do odsysania z drzewa oskrzelowego, bez konieczności stosowania opisanego w poz. 2 uniwersalnego łącznika, którego stosowanie poprzez podłączanie i odłączanie cewników samo w sobie przeczy idei systemu zamkniętego, zgodnego z jego definicją, amerykańskiego lidera w produkcji tego typu systemów, a tym samym na wycenę dla oferowanego pakietu 200szt. cewników do odsysania w pełni zamkniętym systemie, zapewniającym ich bezpieczne użytkowanie przez 72 godziny dla jednego pacjenta.

Pytanie nr 140 - PAKIET NR 51Poz. 1-2 - 2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewnik do odsysania w systemie zamkniętym - ze względu na wymagany w SWZ - 72 godzinny okres bezpiecznego użytkowania, powinny posiadać jednoelementową, samodomykającą się automatycznie (aktywowaną włączeniem podciśnienia), zastawką oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz umożliwiającą bezpieczne wielogodzinne użytkowanie, wymagane w SWZ.

Pytanie nr 141 - PAKIET NR 51Poz. 1-2 - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewnik do odsysania w systemie zamkniętym, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania, ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Pytanie nr 142 - PAKIET NR 55 Poz. 1 - Prosimy - na podstawie zapisów rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry o lepszych z punktu widzenia klinicznego parametrach t.j. wyższej skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 %, p/wirusowej 99,999 %, mniejszej przestrzeni martwej 20 ml, oraz mniejszej wadze własnej 15 g - filtry elektrostatyczne bez wymiennika ciepła i wilgoci, ze złączem prostym, z portem kapno, sterylne - światowego lidera w produkcji tego typu filtrów.

Odpowiedź na pytanie nr 139 - 142: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143 - PAKIET NR 55 Poz. 1 - Prosimy - na podstawie zapisów rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry o lepszych z punktu widzenia klinicznego parametrach t.j. mniejszej przestrzeni martwej 33 ml, przy zachowaniu większej objętości oddechowej VT 150-1500ml oraz porównywalnej wadze własnej 19 g, o skuteczności filtracji p/bakteryjnej i p/wirusowej zgodnej z wymogami SWZ - filtry elektrostatyczne bez wymiennika ciepła i wilgoci, ze złączem prostym, z portem kapno z zatyczką na uwięzi, sterylne lub czyste biologicznie - światowego lidera w produkcji tego typu filtrów.

Pytanie nr 144 - PAKIET NR 55 Poz. 1 - Prosimy - na podstawie zapisów rozdz. IV pkt. 3 SWZ - o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry o porównywalnych z punktu widzenia klinicznego parametrach t.j. przestrzeni martwej 37 ml, przy zachowaniu większej objętości oddechowej

VT 150-1200ml oraz porównywalnej wadze własnej 19 g, o skuteczności filtracji p/bakteryjnej i p/wirusowej zgodnej z wymogami SWZ - filtry elektrostatyczne bez wymiennika ciepła i wilgoci, ze złączem prostym, z portem kapno z zatyczką na uwięzi, sterylne lub czyste biologicznie - światowego lidera w produkcji tego typu filtrów.

Odpowiedź na pytanie nr 143 - 144: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 145 - Pakiet nr 5 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click. Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przysysania. Wymagane rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

Pytanie nr 146 - Pakiet nr 43 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłowa o długości 5,5cm w części przezroczystej?

Pytanie nr 147 - Pakiet nr 48 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły tępej bez filtra w rozmiarach: 1,2x25mm oraz 1,2x40mm?

Pytanie nr 148 - Pakiet nr 48 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł w rozmiarach:

18G: 1,2x40mm; 21G: 0,8x40mm; 22G: 0,7x30mm; 23G: 0,6x30mm, 25G: 0,5x25mm; 27G: 0,4x20mm; 30G: 0,33x12mm, pakowane po 50 szt?

Odpowiedź na pytanie nr 145 - 148: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 149 - Pakiet nr 43 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika wykonanego z PCW?

Odpowiedź na pytanie nr 149: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150 - Pakiet 43, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Pytanie nr 151 - Pakiet 43, poz. 2 Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź na pytanie nr 150 - 151: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 152 - Pakiet 53, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 153 - Pakiet 53, poz. 1,4 Czy zamawiający wydzieli poz.1,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Pytanie nr 154 - Pakiet 66, poz. 15 Czy zamawiający wydzieli poz.15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Pytanie nr 155 - Pakiet 71, poz. 1-3, 5-6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź na pytanie nr 152 - 155: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 156 - Pakiet 43 Poz.1 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV

Odpowiedź na pytanie nr156 : Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 157 - Pakiet 43 Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej

Pytanie nr 158 - Pakiet 43 Poz. 2- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV

Pytanie nr 159 - Pakiet 43 Poz. 2- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biopieczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo , co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory

Odpowiedź na pytanie nr157 - 159 : Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 160 - Pakiet 43 Poz. 2- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (pochewką)na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

Pytanie nr 161 - Pakiet 45 Poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu >pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 162 - Pakiet 45 Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem i zaworem bezigłowym o poniższych parametrach: *Kranik z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi z drenem przedłużeniowym posiadającym port do dostrzyknięć na linii. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 29 cm, objętość systemu ok. 1,1 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 100 aktywacji Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.*

Odpowiedź na pytanie nr 160 - 162 : Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 163 - Dotyczy umowy - Zgodnie z art. 439 ust. 1 ustawy Pzp, umowa, której przedmiotem są roboty budowlane lub usługi, zawarta na okres dłuższy niż 6 miesięcy, zawiera postanowienia dotyczące zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, zatem wnosimy o wprowadzeniu do umowy zapisów dotyczących klauzuli waloryzacyjnej.

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku:

zmiany średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces. Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Dodatkowo z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.

Odpowiedź na pytanie nr 163: Waloryzacja uregulowana została w Rozdziale XXII SWZ „PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI TEJ UMOWY”

Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY § 14 ust.1 „Zmiana umowy może nastąpić za zgodą obu stron w przypadkach ściśle określonych w SWZ w formie aneksu.”

Pytanie nr 164 Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr164: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 165 Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawa opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź na pytanie nr165: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 166 Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź na pytanie nr166: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 167 Prosimy o modyfikację zapisów § 10 oraz kryterium, w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź na pytanie nr167: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 168 Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych od kwoty **niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy**, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź na pytanie nr168: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 169 *Dotyczy wzoru umowy:* W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 10 4, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź na pytanie nr169: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 170 *Dotyczy wzoru umowy* Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź na pytanie nr170: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 171 *Kary za zwłokę w dostawie od wartości całej umowy* - Zgodnie ze wzorem umowy jej przedmiotem jest sukcesywna, częściowa dostawa/realizacja przedmiotu zamówienia przez okres obowiązywania umowy, w każdorazowo ustalonych/zamówionych przez Zamawiającego wielkościach i wynikającej z tego wartości, która może być bardzo różna, natomiast kary umowne za nieterminową, nienależytą realizację zamówień naliczane są jako procent od całkowitej, maksymalnej wartości umowy. Tak ukształtowane zapisy wzoru umowy nie są zgodne z obowiązującymi zasadami prawa oraz wyczerpują przesłanki przesądzające o rażącym wygórowaniu kary umownej zwłaszcza w okolicznościach, gdy wierzyciel nie poniósł żadnej szkody albo poniósł szkodę nieznaczną wskutek niewykonania umowy (istotny jest stosunek kary umownej do wysokości odszkodowania, które mogłoby być dochodzone na zasadach ogólnych), gdy kara jest nieproporcjonalnie surowa do stopnia zawinienia, wielkości zamówienia, stosunku kary umownej do wartości wykonanego zamówienia (istotna jest relacja wysokości kary do należnego wynagrodzenia za realizację części umowy, z tytułu której nienależytego, nieterminowego wykonania nałożono karę) oraz chronionego przy jej pomocy interesu wierzyciela. W sytuacji zamawiania nieznacznego asortymentu w stosunku do wartości całej umowy zachodzić może przypadek niewspółmierności wysokości kary do wartości zamawianego towaru i otrzymanej za niego kwoty wynagrodzenia. Wysokość kary w stosunku do wartości całej umowy pozostawać będzie w dużej dysproporcji.

Uznany jest pogląd, że o rażącym wygórowaniu kary umownej świadczy stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie. Uznaje się, że w sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, można ją uważać za rażąco wygórowaną.

Zwracamy się z prośbą o takie ukształtowanie zapisów wzoru umowy, aby kara umowna z tytułu nieterminowego, nienależytego wykonania części przedmiotu zamówienia naliczana była od wartości tej części, a nie wartości całej umowy.

Odpowiedź na pytanie nr_171: Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 172 W związku z zapisem art. 433 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwracamy się z prośbą o zmodyfikowanie zapisów § 10 w taki sposób aby kary umowne były naliczane za „zwłokę” a nie „opóźnienie” jak to zostało sformułowane.

Odpowiedź na pytanie nr172: Zapisy SWZ bez zmian.

Ewentualna kara umowna będzie naliczana, gdy opóźnienie będzie spowodowane przyczynami leżącymi po stronie Wykonawcy

Pytanie nr 173 Uprzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

Odpowiedź na pytanie nr 173: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 174 Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanых mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 174: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 175 Pakiet 26: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Pytanie nr 176 Pakiet 26: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź na pytanie nr 175 - 176: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 177 -Dot. rozdz. XXII SWZ, pkt.3 Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu w sposób następujący:

3) *W przypadku niewykorzystania wartości umowy zamawiający dopuszcza w formie aneksu wydłużenie terminu obowiązywania umowy nie więcej jednak niż o 12 miesięcy od daty jej zakończenia.*

Pytanie nr 178 -Dot. §1 ust. 7 umowy załącznik nr 3 do SWZ - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w sposób następujący:

„7.Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zmniejszone potrzeby Zamawiającego.”

Pytanie nr 179 -Dot. §8 ust. 2.1 i 2.3 umowy załącznik nr 3 do SWZ - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 2.1 i 2.3 na następujący:

„2. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia w okoliczności w szczególności będących podstawą do odstąpienia, tj. jeżeli Wykonawca:

1) przekroczy terminy realizacji dostawy towaru wynikające z §1 ust. 3 o 10 dni roboczych;

3) przekroczy termin, o którym mowa w §7 ust. 4 o 10 dni roboczych ;

Pytanie nr 180 -Dot. §9 ust.2 umowy załącznik nr 3 do SWZ - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w zakresie §9 ust. 2 na następujący:

2. W przypadku, gdy Zamawiający zapłaci za towar zakupiony w trybie określonym w ust. 1 cenę wyższą niż wynika z cennika, zawartego w §11 niniejszej umowy. Wykonawca na żądanie Zamawiającego, zwróci mu wynikającą z różnicy kwot cenę w terminie 14 dni od daty wezwania.

Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego towaru z umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 177 - 180: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 181 -Dot. §10 ust.1 umowy załącznik nr 3 do SWZ - Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie §10 ust.1 umowy załącznik nr 3 do SWZ poprzez zastąpienie terminu „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Odpowiedź na pytanie nr 181: Zapisy SWZ bez zmian.

Ewentualna kara umowna będzie naliczana, gdy opóźnienie będzie spowodowane przyczynami leżącymi po stronie Wykonawcy

Pytanie nr 182 -Dot. Pakiet 33 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23 G o głębokości nakłucia 2,0 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 183 -Dot. Pakiet 33 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 182 - 183:Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 184 Pakiet 4, poz. 1 Proszę o dopuszczenie maski z drenem o długości 200 cm.

Pytanie nr 185 Pakiet 5, poz. 1Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający pod pojęciem „bezpiecznie zamykająca się nakładka” rozumie koreczek portu bocznego?

Pytanie nr 186 Pakiet 5 poz. 2Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym.

Odpowiedź na pytanie nr 184 - 186: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 187 Pakiet 5 poz. 1 Proszę o dopuszczenie kaniuli 17G o przepływie 126 l/min.

Odpowiedź na pytanie nr187 : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 188 Pakiet 5 poz. 2 - Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45

20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź na pytanie nr 188: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 189 Pakiet 43, poz. 1- Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Pytanie nr 190 Pakiet 45, poz. 1 Proszę o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia równej 0,32 ml.

Pytanie nr 191 Pakiet 45, poz. 1 Proszę o dopuszczenie kranika sterylizowanego tlenkiem etylenu.

Pytanie nr 192 Pakiet 47, poz. 1 Proszę o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml

Odpowiedź na pytanie nr189 - 192: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 193 Pakiet 47, poz. 1 Proszę o dopuszczenie zaworu o wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 58 PSI oraz na ciśnienie zwrotne 29 PSI

Odpowiedź na pytanie nr193: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 194 Pakiet 47, poz. 2- Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 58 PSI, ciśnienie zwrotne 29 PSI
- Objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź na pytanie nr194: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 195 Pakiet 48, poz. 1 Proszę o dopuszczenie igły w jednym rozmiarze 18 G –1,2 x 40 mm

Odpowiedź na pytanie nr195: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 196 Pakiet 48, poz. 2 - Proszę o dopuszczenie igieł o rozmiarach:

Rozmiar (mm)	Rozmiar G/”
0,6 x 30 mm	23 G x 1 1/4”

0,70 x 40 mm	22 G x 1 1/2"
0,80 x 40 mm	21 G x 1 1/2"
0,90 x 40 mm	20 G x 1 1/2"

Odpowiedź na pytanie nr196: Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 197 - Ad pakiet nr 16 - Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycjach 1 i 2 pudru hemostatycznego opisanego w SWZ w opakowaniu odpowiednio 1 gram i 3 gramy. Zestaw fiolka z pudrem zakończona aplikatorem o łącznej długości 90 mm.

Odpowiedź na pytanie nr197: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 198 - Ad pakiet nr 29- Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kleju chirurgicznego w pozycjach 1, 2, 3, którego polimeryzacja rozpoczyna się natychmiast po aplikacji, a pełna polimeryzacja osiągnięta jest w ciągu 20-30 sekund, pełna siła wiązania w ciągu 2 minut. Wszystkie pozostałe parametry jak w SWZ.

Pytanie nr 199 - Ad pakiet nr 29- Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji 4 końcówki aplikującej do podawania kleju (1 opakowanie tj. 5 x 3 końcówki czyli 15 sztuk) – typ rozprzewadzająca z rozszerzonym zakończeniem 12 mm o całkowitej długości 9,5 cm.

Odpowiedź na pytanie nr198 - 199 : Zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 200 - Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści: Poz. 3 worek urostomijny, jednoczęściowy, zamykany ujściem z kurkiem, przylepiec dwuwarstwowy, rozmiar otworu w płytce 10-76 mm, płytka płaska, przezroczysty

Pytanie nr 201 - Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści Poz. 4 worek stomijny jednoczęściowy, zamknięty, rozmiar 10-76 mm, przezroczysty (worek urostomijny jest już w poz. 3)

Odpowiedź na pytanie nr200 - 201: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 202 - Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści: Czy Zamawiający zgodzi się na składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 22 worki stomijne pakowane po 30 szt., pierścienie uszczelniające w paskach po 20 szt., płytka ochronna po 5 szt., pasta stomijna z alkoholem pakowana po 12 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 202: Zamawiający dopuszcza(wyraża zgodę) pozostałe parametry SWZ bez zmian

Pytanie nr 203 - Faktury w naszym systemie generują się automatycznie i wersji pisemnej zostają wysłane z biura w Warszawie (wraz z towarem w magazynie w Czechach wysyłany jest dokument WZ). W wersji elektronicznej, w formacie pdf faktura zostaje wygenerowana i w godzinach wieczornych w dniu realizacji zamówienia może zostać przesłana na podany przez Zamawiającego adres email. Prosimy o aprobatę.

Odpowiedź na pytanie nr 203: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 204 - Pakiet nr 4 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Maski tlenowej z drenem oraz workiem o wysokiej koncentracji tlenu dla dorosłych jednorazowa zacisk na nos dren o przekroju gwiazdkowym i długości 200cm?

Pytanie nr 205 - Pakiet nr 55 poz. 1: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa 33 ml, objętość oddechowa Vt 150-1500 ml, waga 19 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź na pytanie nr 204 - 205: Zamawiający dopuszcza

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

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

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