

ZP/15/22

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez negocjacji, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Sukcesywna dostawa wyrobów jednorazowego użytku oraz drobnego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”.

I

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**
- b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości **0,5 %** wartości brutto dostawy, **reklamowanej części dostawy;** za każdy kolejny rozpoczęty dzień zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 ust 1 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;**
- c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 7 ust. 2 projektu umowy w następujący sposób:

2. Doręczenie faktury VAT Zamawiającemu za zrealizowaną dostawę odbywać się będzie w jednej z dwóch przewidywanych form:

a) faktura VAT zostanie wystawiona przez Wykonawcę w 2 egzemplarzach (oryginał i kopia) oraz dostarczona do Zamawiającego wraz z dostawą; a także przekazana drogą elektroniczną w formacie pdf., a w przypadku gdy zajdzie taka konieczność zgodnie z BLOZ txt.,

b) zgodnie z zapisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t. j. Dz. U. z 2020 r., poz. 1666), za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

4. Pakiet 7 Zapytania 2. Wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 systemu serres Wkładów workowy wykonany z polioefiny (dający możliwość utylizacji w niskich temperaturach bez wydzielania szkodliwych substancji), biologicznie czysty, odporny na rozdarcie, perforację, posiadający funkcję samozasysania. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem. Posiadający zintegrowaną pokrywę wyposażoną w tylko jeden dwufunkcyjny obrotowy króciec o konstrukcji schodkowej (średnica wew. 7mm dla odsysania standardowego i dla odsysania ortopedycznego 12mm). posiadający port o średnicy 25-26 mm, który umożliwia włożenie saszetki z proszkiem żelującym wydzielinę. Możliwość łączenia tendem o łącznej pojemności 24 litrów na jednym wózku. Wkład kompatybilny z kanistrem o tej samej pojemności. Wyposażony w jeden uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Data produkcji umieszczona na każdym worku.

W pozycji 1 wkład o pojemności 1000 ml

W pozycji 2 wkład o pojemności 2000 ml

W pozycji 3 wkład o pojemności 1000 ml z substancją żelującą

W pozycji 4 wkład o pojemności 2000 ml z substancją żelującą.

Pragniemy nadmienić iż Zamawiający pracuje od kilku lat na systemie wkładów workowych Serres na podstawie umów przetargowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

5. Wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 pozycji 5 kanistrów wielorazowego użytku. Wykonane są z przezroczystego, nietłukącego się tworzywa, wyskalowane co 100 ml do pełnej pojemności oferowanego wkładu, kompatybilne z oferowanymi wkładami Serres, wytrzymałe na uszkodzenia, zaopatrzone w uchwyt do mocowania: do mocowników ściennych, szynowych lub wózków jezdnych. Kanistry posiadają przyłącze próżnia/ssanie. Takie rozwiązanie wyklucza możliwość pomyłki w trakcie podłączania systemu, gwarantuje sprawniejszą pracę, skraca czas wymiany wkładu jednorazowego oraz wyklucza konieczność odłączania próżni w trakcie wymiany wkładu. Wszystkie kanistry są kanistrami wielokrotnego użytku z możliwością autoklawowania w temp. 121 stopni C.

Pragniemy nadmienić iż Zamawiający pracuje od kilku lat na systemie wkładów workowych Serres na podstawie umów przetargowych

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

6. Wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 pozycji 6 produktu z systemu Serres Filtr przeciwbakteryjny / przeciwwirusowy montowany na drenie do próżni .

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

7. Wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 pozycji 9 rurki autoklawowalnej w fabrycznych odcinkach 5 m gdzie Zamawiający może przyciąć do żądanej długości.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

8. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu,

ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

9. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 25 z pakietu 15 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

10. Pytanie do zadania 4 poz. 11-14

Prosimy o dopuszczenie rurek ustno – gardłowych Guedel następujące rozmiary:

Poz. 11 - 1- 60mm – rozmiar ISO 6

Poz. 12 - 2 -70mm – rozmiar ISO 7

Poz. 13 – 4 -90mm – rozmiar ISO 9

Poz. 14 - 5 -100mm – rozmiar ISO 10

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

11. Pytanie do zadania 4 poz. 11-14

Czy Zamawiający wymaga rurek kodowanych kolorystycznie, nie zawierających DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w opisie przedmiotu zamówienia, a więc nie wymaga.

12. Pytanie do zadania 4 poz. 1-10

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych z czarnym znacznikiem w postaci grubego oringu ułatwiających prawidłowe umieszczenie w tchawicy, linią RTG na całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawiał takiego wymogu w opisie przedmiotu zamówienia, a więc nie wymaga.

13. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane w pakiecie 1, poz. 11. Elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z zaleceniami producenta i wymienione w CE i instrukcji obsługi? W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną

kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wobec asortymentu innych wymogów niż te które zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia czyli:

Elektrody do defibrylacji, zewnętrznej stymulacji, kardiowersji i monitorowania.

Przeznaczone dla pacjentów dorosłych oraz dzieci pow. 25kg,

W zestawie z przewodem i wtyczką w opakowaniu.

Zgodne ze standardem ANSI/AAMI DF80 i IEC 60601-2-4 dla defibrylatorów\Kompatybilne z Lifepak 9, 10, 12, 15, 20, 500, 1000

Pakowane parami. Op – 1 para.

14. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 11 „Elektrody do defibrylacji, zewnętrznej stymulacji, kardiowersji i monitorowania”?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

15. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawk, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest realizować dostawy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. Zamawiający przewiduje w projekcie umowy możliwość odstąpienia od umowy w przypadku nienależytej realizacji przedmiotu umowy. Ponadto Zamawiający przewiduje procedurę reklamacyjną, w przypadku dostawy asortymentu wadliwego.

16. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że asortyment stanowiący przedmiot umowy musi spełniać wymagania określone przepisami prawa, także w zakresie przechowywania i transportu asortymentu.

17. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie stawia takiego warunku jako dowód spełnienia warunków udziału w postępowaniu.

18. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyklucza takiej możliwości. Przedmiotem zamówienia jest asortyment różnorodny. Wymagania, o których mowa w pytaniu dotyczą określonych produktów. Zamawiający nie widzi konieczności dla której miałby wykluczyć możliwość wykonywania dostaw za pomocą przesyłki kurierskiej w przedmiotowym postępowaniu. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że Wykonawca zobligowany jest do realizacji dostaw zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

19. Część 14 poz.14

Czy Zamawiający dopuści jak poniżej ?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych. Jałowy z możliwością aseptycznego otwierania. Cały aparat wolny od ftalanów DEHP oraz wolny od lateksu. Posiada odpowietrznik z filtrem bakteryjnym min BFE 99,99, filtr płynu 15µm. Filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzy system zamknięty. Zaciskacz pozwalający na precyzyjne dozowanie i zatrzymanie płynu, pozostający trwale w ustawionej pozycji. Komora kroplowa dzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną. Przyrząd w całości- łącznie z kolcem i końcówką przezroczysty, umożliwiający kontrolę wzrokową przepływu na całej długości drenu. Całkowita długość drenu min. 150cm. Przyrząd pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

20. Część 14 poz. 2 i 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

21. Część 14 poz. 3 i 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

22. Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający wymaga, aby system był przebadany klinicznie pod kątem bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni i posiadał do tego stosowne badania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby system miał możliwość utrzymania do 29 dni. Parametr ten jak każdy, musi być udokumentowany. To udokumentowanie musi być przeprowadzone przez niezależną jednostkę. Zamawiający nie rozstrzyga wprost o rodzaju dokumentu potwierdzającego cechy asortymentu. Zgodnie z warunkami określonym w SWZ Zamawiający zastrzega sobie możliwość weryfikacji dokumentów odnoszących się do oferowanego asortymentu z postawionymi wymogami.

23. Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca w komplecie z zestawem 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

24. Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający wymaga, aby system do kontrolowanej zbiórki stolca posiadał balonik retencyjny z niebieską kieszonką na palec umożliwiającą bezpieczną, precyzyjną i atraumatyczną aplikację systemu w ciało pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu ale nie wymaga.

25. Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 16: 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; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z

sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu

26. Czy Zamawiający dopisze w projekcie umowy w § 7 ust. 5, że Wykonawca może wstrzymać dostawy w przypadku opóźnienia powyżej 30 dni od założonego terminu zapłaty.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

27. Czy Zamawiający dopuści przesyłanie faktur w formie dokumenty pdf?

Odpowiedź: Wyjaśnienie jak w pytaniu nr 3.

28. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności mając również na celu dobro pacjenta dopuści w punkcie 1 najwyższej klasy system do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach: Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym, worka zbiorczego o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującą zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym. Cewnik o długości min. 160 cm, posiadający znacznik głębokości w postaci czarnej, grubej kreski widoczny w badaniu RTG, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego (biały), port irygacyjny (niebieski) oraz port do pobierania próbek stolca (bezbarwny) z zastawką bezzwrotną. Port do wypełniania pierścienia z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45 ml. Porty oznaczone pisemnie i kolorystycznie dla łatwej identyfikacji. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. Cewnik zakończony podstawą montażową do worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym, 3 dodatkowe zaślepki zabezpieczające system przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

29. Część nr 2, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 1,4m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

30. Część nr 2, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2,0m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

31. Część nr 3, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren CH 33?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

32. Część nr 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści dren CH 24 o średnicy wew. 5,6mm, zew. 8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

33. Część nr 4, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 2-80mm lub 3-90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

34. Część nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 3-90mm lub 4-100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

35. Część nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły 16G o min. dł. 30mm oraz max. dł 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

36. Część nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igły jednorazowe 0,45x12mm lub 0,4x19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

37. Część nr 14, poz. 2,4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

38. Część nr 14, poz. 3-4, 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z wyraźną, pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

39. Część nr 14, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do gazometrii o pojemności 2,3ml oraz bez filtra odpowietrzającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

40. Część nr 14, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

41. Część nr 14, poz. 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczym zabezpieczeniem w postaci kryzy ograniczającej oraz z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenia pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

42. Część nr 14, poz. 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z umieszczoną na cylindrze nazwą producenta oraz nazwą handlową? Informacja o wyrobie jednorazowego użytku znajduje się na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

43. Część nr 14, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

44. Część nr 14, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą o długości całkowitej 60mm (55 mm w części przezroczystej) oraz z igłą ściętą czteropłaszczyznowo wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

45. Część nr 14, poz. 14

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę bioreczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca bioreczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu ale nie wymaga.

46. Część nr 14, poz. 14

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu ale nie wymaga.

47. Część nr 14, poz. 14

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu ale nie wymaga.

47. Część nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 13795:2011? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjniejszej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu, który nie spełnia normy EN 13795:2011.

48. Część nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku, którego warstwy zewnętrzne wykonane są z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorze zielono/niebieskim, a warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²), z przszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalny, w rozmiarze 110 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

49. Część nr 15, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

50. Część nr 15, poz. 7,8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

51. Część nr 15, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

52. Część nr 15, poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

53. Część nr 15, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści białe koreczki w opakowaniu papier-folia w opakowaniu handlowym a'250szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

54. Część nr 15, poz. 19, 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

55. Część nr 15, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła o długości 50 m, szerokości 50 cm z perforacją co 37,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

56. Część nr 15, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 21G (średnica 0,8mm) o głębokości nakłucia 2,4mm lub 23G (średnica 0,6mm) o głębokości nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nakłuwacze 21G (średnica 0,8mm) o głębokości nakłucia 2,4mm.

57. Część nr 15, poz. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

58. Część nr 15, poz. 26-27

Czy Zamawiający oczekuje opakowania a'100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli op a'100szt, ale dopuści oferty z odpowiednim przeliczeniem.

59. Część nr 15, poz. 36-37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

60. Część nr 15, poz. 35

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

61. Część nr 15, poz. 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

62. Część nr 15, poz. 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

63. Część nr 15, poz. 53

Czy Zamawiający dopuści zatyczki w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

64. Część nr 15, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy wyposażony w worek o pojemności 1750ml skalowany linearnie co 100ml, cyfrowo co 200ml, dren o długości 150cm zakończony atraumatycznym otworem oraz jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

65. Część nr 15, poz. 59-74

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z dwoma otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

66. Część nr 15, poz. 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

67. Część nr 17,poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu norm ISO 13795, ISO 22610, ISO 22612, REACH? Oświadczamy, iż oferowane przez nas wyroby medyczne posiadają ważne i aktualne dokumenty / zgłoszenia / powiadomienia potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP m.in.: Deklaracje Zgodności; Certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną; dokonanie powiadomienia lub zgłoszenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 z póź.zm.)

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

68. Część nr 17,poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła o gramaturze 45 g m²?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

69. Część nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'20 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

70. Czy Zamawiający w Części 5 poz. 3-5 wymaga op. a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli op a'100szt, ale dopuszcza oferty z odpowiednim przeliczeniem sztuk.

71. Czy Zamawiający w Części 14 poz. 9-12 dopuści kontrastujący mleczny tłok?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

72. Pytanie dot. Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktury elektronicznie na adres e-mail a z dostawą dokumentu WZ? System Wykonawcy generuje faktury po zapakowaniu i wysyłce wyrobów, a więc później niż paczka jest przygotowana.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

73. Pytanie do części 16 (**Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca**)

Prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu z pierścieniem uszczelniającym bez kieszonki do umieszczenia palca wiodącego oraz z 1 workiem wymiennym poj. 1000ml. w zestawie? System aplikowany poprzez całkowite odciążenie powietrza z balonu retencyjnego, odpowiednie ZŁOŻENIE końcówki wewnątrzodbytnicznej z pierścieniem uszczelniającym i użyciu do 10 ml. żelu smarującego (ampułkostrzykawka poj. 10ml. w zestawie)

Parametry i skład całego zestawu jak poniżej :

1. Rękaw dł. 161 cm. z wygodnym i łatwym do uchwycenia konektorem połączeniowym do worka odprowadzającego. Konektor w systemie 2 – stopniowego odłączania napełnionego worka (1 – przesunięcie worka i zamknięcie zastawki w worku , 2 – odłączenie zamkniętego worka od rękawu.). Dodatkowa zatyczka do zabezpieczenia worka. Na konektorze naklejka do adnotacji oraz plastikowy uchwyt do podwieszania. Rękaw z 4 portami - zielony :napełnianie i opróżnianie mankieta , fioletowy: przepłukiwanie , przezroczysty: irygacja i podawanie leków , biały : pobieranie próbek

2. 1 wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowane od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiorki stolca. Gniazdo worka odbiorczego wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów. Dodatkowo również zatyczka do worka (dociśnij i przekręć) jako element dodatkowo zabezpieczający napełniony worek.
3. Strzykawka 3- częściowa poj. 50ml. do nadmuchiwania balonu retencyjnego (z czerwonym wskaźnikiem na poj. 45ml.) / Strzykawka 3 – częściowa poj. 10ml z żelem smarującym
4. Biologiczny eliminator zapachów w plastikowej butelce (poj. 30ml.) z atomizerem.
5. Zacisk na przewody , Instrukcja obsługi w języku (między innymi) polskim.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

74. Część 5 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły j.u. w rzmiarze 0,45x13. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

75. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 pozycji nr 29 jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego dwa filtry: filtr bakteryjny 3µm oraz filtr cząsteczkowy 5µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

76. dotyczy pakietu 9

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty z pojedynczym przetwornikiem do krwawego pomiaru ciśnienia, zawierającym podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte

taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

77. dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu wymaga dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

78. Dot. pakietu 8: Czy Zamawiający określa warunki dotyczące wytrzymałości ciśnieniowej dla zestawu do strzykawki automatycznej NEMOTO DSA 7 i złącza niskiego ciśnienia?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie określa.

79. Dot. pakietu 8 Czy Zamawiający określa długość jaką powinny posiadać złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem oraz złącza niskiego ciśnienia pojedyncze?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie określa.

80. Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuści komplet wkładów 200ml i 100ml do strzykawki automatyczne pakowany razem (A+B w jednym komplecie) oraz złącze szybkiego napełniania pakowane osobno poza kompletem?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

81. Pytanie 4: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia próbek oferowanego przedmiotu na etapie ofertowania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

82. Część 4 poz. 13

Czy zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 2/80mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

83. Część 4 poz. 13

Czy zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 3/90mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

84. Część 4 poz. 14

Czy zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 3/90mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

85. Część 4 poz. 14

Czy zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 4/100mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

86. Część nr 16 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

87. pakiet 1, poz. 24

Czy zamawiający wydzieli poz.24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

88. Dot pakiet 1 poz 24 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

89. Pakiet 14, poz. 2-4,7,13-14 Czy zamawiający wydzieli poz.2-4,7,13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

90. Pakiet 14, poz. 13-14

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego warunku w SWZ.

91. Pakiet 14, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?\\

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

92. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 15 dopuści elektrodę o średnicy 50 mm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

93. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 15 dopuści elektrodę o średnicy 43 mm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

94. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 73 dopuści jako równoważny Trzykomorowy Redax, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętelem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

95. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 9-13 dopuści Cewniki do odsysania standard 50 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

96. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 11-14 dopuści odpowiednio?

| Poz. | Wymóg | Propozycja |
|------|--|--------------------|
| 11 | Rurka ustno - gardłowa sterylna 0-60mm | 0-60mm |
| 12 | Rurka ustno - gardłowa sterylna 1-70mm | 1-70mm |
| 13 | Rurka ustno - gardłowa sterylna 2-90mm | 2-80mm. 3- 90mm |
| 14 | Rurka ustno - gardłowa sterylna 3-100mm | 4-100mm |

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

97. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 25 wyrazi zgodę na zaoferowanie kołnierza ortopedycznego równoważnego do AMBU REDI-ACE dla dorosłych, tj : Kołnierz stabilizujący z tworzywa sztucznego

- regulowany, jednoczęściowy,

- wykonany z tworzywa sztucznego wyścielonego od wewnątrz miękką hypoalergiczną pianką,

- duże otwory w części potylicznej i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (sprawdzenie tętna czy wykonanie konikotomii),
- możliwość prześwietlania i badania metodą rezonansu magnetycznego,
- regulacja rozmiaru kołnierza: czterostopniowa (dla dorosłych)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

II

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami) Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ w następującym zakresie:

1) W dziale X pkt 1 otrzymuje nowe brzmienie:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 14 października 2022 roku.

2) W dziale XVI pkt 2 otrzymuje nowe brzmienie:

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 15 września 2022 roku do godziny 14:00.

3) W dziale XVII pkt 1 otrzymuje nowe brzmienie:

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 15 września 2022 roku, o godzinie 14:20.

4) Projekt umowy – załącznik nr 4 do SWZ otrzymuje nowe brzmienie, jak w załączniku.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla Wykonawców z momentem ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu