



INSTYTUCJA  
WOJEWÓDZTWA  
LUBELSKIEGO

Stacja Pogotowia Ratunkowego  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki  
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.3520.8.2022.

Biała Podlaska, 30 wrzesień 2022 r.

**Do Wszystkich Wykonawców**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę: Dostawy leków, opatrunków, drobnego sprzętu i materiałów medycznych w podziale na 11 części” [Znak sprawy: NZP.3520.8.2022]**

**WYJAŚNIENIA / MODYFIKACJA ZAMAWIAJĄCEGO**

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływaniem do Zamawiającego wniosków o wyjaśnienie treści SWZ przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (złożonych w trybie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.; dalej jako PZP), poniżej na podstawie art. 284 ust. 2 PZP, przekazuje się treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

**Pytanie 1.**

dotyczy pakiet 1 poz. nr 29 i 84 (Ketoprofen inj) Proszę o informację czy w jednej z tych pozycji Zamawiający wymaga formy podania im. i iv ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga j.w.

**Pytanie 2.**

dotyczy pakiet 1 poz. nr 82 (Glyceryl trinitrate) Czy Zamawiający wymaga dawki leku 6,5mg tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga j.w.

**Pytanie 3.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod o powierzchni przewodzącej pojedynczej elektrody minimum 100 cm<sup>2</sup> spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga elektrod dla dorosłych o powierzchni 80 – 100cm<sup>2</sup> oraz rozmiaru 105 x155 mm ( +/- 3mm). Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w części nr 8, poz 1. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

**Pytanie 4.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod o powierzchni przewodzącej pojedynczej elektrody z zakresu 50-55 cm<sup>2</sup> spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga elektrod dla dzieci o powierzchni 25 – 50cm<sup>2</sup> oraz rozmiaru 105 x110 mm ( +/- 3mm). Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w części nr 8, poz 2. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

**Pytanie 5.**

Przesyłam Państwu pytanie dotyczące procedury: Z uwagi na to, że w SWZ, formularzu ofertowym i projekcie umowy nie określono terminu płatności za dokonane dostawy na rzecz Zamawiającego, uprzejmie proszę o określenie miejsca zapisu w formularzu ofertowym gdzie należy taką informację umieścić.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w zakresie załącznika nr 3 - wzór umowy §3 ust 4 na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający dokonuje zmiany:

**Jest:**

„Wynagrodzenie będzie płatne w formie bezgotówkowej na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do ... dni od daty jej dostarczenia Zamawiającemu”.

**Zmienia na:**

„Wynagrodzenie będzie płatne w formie bezgotówkowej na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do **60** dni od daty jej dostarczenia Zamawiającemu”.

**Pytanie 6.** pakiet 1 poz. nr 18 (Gelofusine) Zarówno produkt opisany jak i produkt równoważny zarejestrowany jest w opakowaniu handlowym x 10. Proszę o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający ma na myśli 5 opakowań po 10 butelek, czy 5 butelek?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli opakowanie po 10 butelek.

**Pytanie 7.**

pakiet 1 poz. nr 48 (Paracetamol) Proszę o doprecyzowanie pojemności opakowania. Czy 50 ml czy 100 ml

**Odpowiedź:** Pojemność 500mg/50ml.

**Pytanie 8.**

pakiet 1 poz. nr 55 (Theophylinum) Produkt pojawi się w obrocie dopiero na początku 2023. Proszę o wykreślenie pozycji lub zgodę na jej wycenienie wraz z umieszczeniem informacji pod pakietem o jego braku. pozycji.

**Odpowiedź:** na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający modyfikuje formularz asortymentowo- cenowy w zakresie części nr 1 – leki po przez wykreślenie poz. nr 55. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

**Pytanie 9.**

pakiet 1 poz. nr 66 (Dolcontral) Zakończono produkcję. Proszę o wykreślenie pozycji. Pismo w załączeniu.

**Odpowiedź:** na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający modyfikuje formularz asortymentowo- cenowy w zakresie części nr 1 – leki po przez wykreślenie poz. nr 66. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

**Pytanie 10.**

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust.4 jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Ponadto, zgodnie z §1 ust.4 wzoru umowy, Zamawiający przyznaje sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, więc zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 11.**

Do treści §1 ust. 9 i §4 ust.10 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 12.**

Do §4 ust.4 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do §4 ust.4 projektu umowy w zdaniu „Wykonawca umożliwi składanie zamówień 24 godziny na dobę 7 dni w tygodniu...” zwrotu”:...w zakresie zamówień

dotyczących wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów”.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 13.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

Do §4 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z §4 ust. 5 fragmentu zdania:”...WZ, protokół odbioru.”. Zgodnie z pkt. 5.8. Załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie Wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. z 2015 r. poz. 381) „do dostawy dołącza się dokument zawierający datę, nazwę i postać farmaceutyczną produktu leczniczego, numer serii i datę ważności, dostarczaną ilość, nazwę i adres dostawcy, nazwę odbiorcy i jego adres, adres dostawy (adres, pod którym rzeczywiście znajdują się pomieszczenia magazynowe) oraz warunki transportu i przechowywania danych produktów leczniczych, a dokumentację prowadzi się w taki sposób, aby móc ustalić, gdzie w danym momencie rzeczywiście znajduje się produkt leczniczy”. Dokument, o którym mowa w ww. przepisie, zostaje zatwierdzony w stosunku do każdej hurtowni przez organy nadzoru farmaceutycznego. Faktem notoryjnym jest natomiast, że funkcję tego dokumentu spełniają w obrocie hurtownym lekami faktury VAT, na których podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne m.in. w razie zaistnienia konieczności jego natychmiastowego wycofania. Wykonawcy jako hurtownie farmaceutyczne, są więc zobowiązani do dokumentowania każdej dostawy leków przy pomocy faktury VAT.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 14.**

Do §4 ust.6 lit. g) projektu umowy prosimy o dopisanie:”...dostawa z krótszym terminem ważności możliwa w wyjątkowych sytuacjach za zgodą Zamawiającego”.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 15.**

Do §4 ust.9 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu realizacji reklamacji jakościowej do 48 godzin w zakresie dostaw zwykłych i do 24 godzin w zakresie zamówień dotyczących wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 16.**

Do §5 ust. 1 lit.b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 17.**

Do §5 ust. 1 lit.c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnej, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 18.**

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie postanowienia §5 ust. 2 z wzoru umowy stanowiący załącznik nr 3 do SWZ?

W pierwszej kolejności Wykonawca zwraca uwagę, że art. 68 ust. 3 ustawy z dnia 11 stycznia 2018 r. o elektromobilności i paliwach alternatywnych ustanawia określony obowiązek dla jednostek samorządu terytorialnego, o których mowa w art. 35 ust. 2 Ustawy, wykonujących zadania publiczne wskazane w art. 35 ust. 2 pkt 1 Ustawy. Natomiast zgodnie z art. 86 pkt 3 Ustawy, cały art. 35 Ustawy wchodzi w życie dopiero z dniem 1 stycznia 2025 r. Podsumowując, dopóki w życie nie wejdzie art. 35 ust. 2 Ustawy, nie można uznać normy prawnej z art. 68 ust. 3 Ustawy za obowiązującą, skoro nie można zdekodować jej treści.

Niezależnie od powyższego, Wykonawca zwraca uwagę, że nawet gdyby art. 35 ust. 2 Ustawy obowiązywał w dniu dzisiejszym, to art. 68 ust. 3 Ustawy, literalnie, dotyczy wykonywania zadań zleconych lub powierzonych wyłącznie przez określone jednostki samorządu terytorialnego, a nie jednostki posiadające odrębną osobowość prawną (SPZOZ), utworzone przez te jednostki samorządu terytorialnego. Zatem, nawet gdyby art. 35 ust. 2 Ustawy obowiązywał w dniu dzisiejszym, art. 68 ust. 3 Ustawy nie dotyczy wykonywania zadań zleconych lub powierzonych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Odwołanie do art. 35 ust. 2 wskazuje na jednostkę samorządu terytorialnego, a więc także województwo określone w ustawie o samorządzie województwa zadania własne. Jednostka samorządu terytorialnego sama nie wykonuje zadań tylko tworzy wojewódzkie samorządowe jednostki

organizacyjne oraz może zawierać umowy z innymi podmiotami. Stacja Pogotowia Ratunkowego, jest wojewódzką jednostką organizacyjną posiadającą osobowość prawną i przy jego pomocy województwo jako jednostka samorządowa wykonuje swoje zadania w zakresie promocji i ochrony zdrowia. Pojęcie wojewódzkich jednostek organizacyjnych określa art. 47 ustawy z dnia 05 czerwca 1998 r. o samorządzie województwa. Ponieważ Stacja Pogotowia Ratunkowego posiada osobowość prawną, wprowadzając do warunków zamówienia warunek przewidziany w art. 68 ust. 3 posłużono się opinią Dyrektora Departamentu Innowacji i Rozwoju Technologii Pana Szymona Kobylińskiego ówczesnego Ministerstwa Energi, obecnie Dyrektora Departamentu Elektromobilności i Gospodarki Wodorowej w Ministerstwie Klimatu i Środowiska, które zastąpiło Ministerstwo Energii. Stacja Pogotowia Ratunkowego wystąpi o zajęcie stanowiska co do aktualności opinii Departamentu. Na dzień dzisiejszy nie ma jednak podstaw do negocjowania zasadności tej opinii.

**Pytanie 19.**

Do §8 ust. 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust.7 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy

**Pytanie 20.**

**Pakiet 1 poz. 37,38,51,75**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza opakowania typu butelka.

**Pytanie 21.**

**Pakiet 1 poz. 73**

Czy Zamawiający dopuści mannitol 20% w opakowaniu typu butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza mannitol 20% w opakowaniu typu butelka.

**Pytanie 22.**

**Pakiet 2 Pozycja 2-3** Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową o długości 10m w stanie swobodnym z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** nie, zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 23.**

**Pakiet 2 Pozycja 5-6** Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 24.**

**Pakiet 2 Pozycja 9-** Czy Zamawiający dopuści opaskę kohezyjną w rozmiarze 7,5cm x 4,5m?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 25.**

**Pakiet 4 Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści maskę dla dzieci w rozmiarze L?

**Odpowiedź:** Nie, zamawiający nie dopuszcza maski dla dzieci w rozmiarze L.

**Pytanie 26.**

**Pakiet 4 Pozycja 5-6** Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze uniwersalnym, odpowiednim zarówno dla dorosłych jak i dla dzieci?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 27.**

**Pakiet 4 Pozycja 9** Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 120ml z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 28.**

**Pakiet 4 Pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści zestaw z igłami o długości 55mm lub 80mm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29.**

**Pakiet 4 Pozycja 13-14** Czy Zamawiający oczekuje samego nebulizatora z drenem, czy zestawu składającego się z maski, nebulizatora i drenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje nebulizatora składającego się: maska, nebulizator, dren.

**Pytanie 30.**

**Pakiet 4 Pozycja 13-14** Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem i drenem, odpowiedni zarówno dla dorosłych i dzieci?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 31.**

**Pakiet 4 Pozycja 15-17** Czy Zamawiający dopuści rurkę krtaniową jednorazową LTS-D w miejsce LT-D, ze względu na wycofanie z produkcji i dystrybucji?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32.**

**Pakiet 10 Pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, o długości 280-300mm w zależności od rozmiaru, o grubości na palcu 0,20 mm+/-0,02?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 33.**

**Pakiet 10 Pozycja 1-** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Test metodą ASTM F1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F1671 winna spełniać również normę ASTM F1670, gdyż badanie to jest przeprowadzane na większych cząstkach.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 34.**

**Pakiet 10 Pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 35.**

**Pakiet 10 Pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 455 – potwierdzone raportem producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 36.**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetyczną sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 8 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie mniej niż 20.00zł netto.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

**Pytanie 37.**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana

szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczzy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 38.**

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 39.**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 40.**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 41.**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 42.**

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 43.**

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 44.**

**Dotyczy zadania 10 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM F 1670 i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zgodnych z ASTM F 1671. Norma ASTM F 1670, jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze) w stosunku do normy ASTM F 1671. Pozytywny wynik badania według normy ASTM F 1670 stanowi wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych szczegółowych badań przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671. W oparciu o normę ASTM F 1670 nie można wysuwać wniosków dotyczących odporności na wirusy i patogeny krwiopochodne, ponieważ materiały muszą zostać poddane badaniu zgodnie z normą ASTM F 1671.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 45.**

**Dotyczy zadania 10 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0.12 mm. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania certyfikatu jednostki notyfikowanej dla potwierdzenia zgodności normy EN 455. Obowiązek wykazania zgodności z normą EN 455 spoczywa na producencie a nie na jednostce notyfikowanej. Prosimy zatem o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zgodnych z normą EN 455 potwierdzonej np. Deklaracją Zgodności.

**Odpowiedź:** Zakres normy EN 455 mówi o wymaganiach i badaniach na obecność dziur, właściwości fizycznych, oceny biologicznej, trwałości i sposobu oznakowania. Producenci profesjonalnych rękawic medycznych, aby móc oznakować podwójnie swoje rękawice, mają obowiązek przeprowadzić ocenę ich zgodności z wymogami zasadniczymi dyrektyw o wyrobach medycznych i środkach ochrony osobistej. Najwłaściwszą metodą wykazania zgodności z wymaganiami zasadniczymi jest wykonanie szeregu testów opisanych w odpowiednich normach europejskich, tj. EN 455-1, -2, -3, -4 oraz EN 420, EN 374-1, -2, -3, EN 388. W zakresie klasy I oceny zgodności dokonuje sam producent i ewentualnie dobrowolnie poddaje się ocenie jednostki notyfikowanej. W przypadku środka ochrony osobistej większość dostępnych rękawic diagnostycznych mieści się w zakresie kategorii III środka ochrony osobistej, a oceny zgodności obowiązkowo dokonuje jednostka notyfikowana, która wystawia stosowny certyfikat CE.

**Pytanie 46.**

**Dotyczy zadania 10 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic ochronnych nitylowych, w kolorze niebieskim, flokowanego bawełną. Chroniące przed zagrożeniami chemicznymi. Długość min. 330 mm, grubości palec: 0,60, dłoń: 0,50, mankiet: 0,40. Waga rękawicy [g]: 33 g +/- 5. Zarejestrowane jako środek ochrony Indywidualnej kat III Typ A. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozmiary: S-XXL (pakowane : 1 para (woreczek foliowy z zawieszka)).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza długość rękawic, a pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 47.**

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 5 i 6 oraz § 8 ust. 3 pkt 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

**Pytanie 48.**

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 8 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „zmiana taka następować będzie automatycznie i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

**Pytanie 49.**

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 16 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

**Pytanie 50.**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do niego in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

**Pytanie 51. Część nr 6**

Z uwagi na podejrzenie, że do obrotu wprowadzane są obecnie paski testowe do glukometrów nie posiadające certyfikatu pozwalającego na zgodne z prawem dopuszczenie danego modelu pasków i glukometrów do obrotu i używania, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet 6 poz. 1 i 2 certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), na którym znajduje się konkretnie wskazana nazwa handlowa pasków testowych (taki dokument potwierdza spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych i możliwość wprowadzenia do obrotu). Brak podania nazwy handlowej wyrobu na certyfikacie lub na załączniku do certyfikatu wskazuje, że Zamawiający ma w rzeczywistości do czynienia z wyrobem nie posiadającym wymaganego prawem certyfikatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 52.**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 6 poz. 1 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewni ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 53.**

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były dokładnie takie same dla pasków za oferowanych w Pakiecie nr 6 poz. 1?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 54.**

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie nr 6 poz. 1 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 55.**

Magazynowanie i dystrybucja pasków testowych w nieodpowiedniej temperaturze albo ich wysyłanie przesyłką kurierską nieprzystosowaną do transportu takich wyrobów prowadzi do ich uszkodzenia, co powoduje uzyskanie fałszywych wyników badania glikemii. Zimą w nieogrzewanych, a latem w nagranych samochodach wyroby medyczne takie jak paski testowe narażone są na działanie ekstremalnych temperatur przez cały czas trwania transportu, co skutkuje ich uszkodzeniem. Posiadanie przez firmę **certyfikatu normy ISO 13485:2016** daje gwarancję właściwego magazynowania i transportu wyrobów medycznych. Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 6 poz. 1 **certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla importera/dystrybutora pasków testowych oferującego je przedmiotowym postępowaniu?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 56.**

W dniu 26 maja 2021 roku weszło w życie rozporządzenie unijne (UE) 2017/745, w myśl którego na



dystrybutorze/importerze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami producenta. Nowa Ustawa z 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych potwierdza również ten obowiązek. Czy w celu potwierdzenia spełnienia tych wymogów prawnych, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 6 poz. 1 certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla dystrybutora/importera pasków testowych oferującego je w przedmiotowym postępowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Pytanie 57.**

Czy Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia próbek w celu potwierdzenia zgodności zaoferowanych produktów z wymogami Zamawiającego, jeżeli jego oferta będzie budzić wątpliwości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zastrzega sobie prawa wezwania Wykonawcy do złożenia próbek w celu potwierdzenia zgodności zaoferowanych produktów z wymogami Zamawiającego, jeżeli jego oferta będzie budzić wątpliwości.

#### **Pytanie 58.**

Pakiet 8, pozycja 1-Czy zamawiający oczekuje elektrody jednorazowej, naklejanej, do monitorowania pacjenta, stymulacji, defibrylacji i monitorowania EKG z hydrożelem przewodzącym dla dorosłych o powierzchni aktywnej 83 cm<sup>2</sup> i rozmiarze 105mm x 155mm, kompatybilne z Lifepack 15?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje elektrod dla dorosłych o powierzchni 80 – 100cm<sup>2</sup> oraz rozmiaru 105 x155 mm ( +/- 3mm). Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w części nr 8, poz 1. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

#### **Pytanie 59.**

Pakiet 8, pozycja 2-Czy zamawiający oczekują elektrody jednorazowej, naklejanej, do monitorowania pacjenta, stymulacji, defibrylacji i monitorowania EKG z hydrożelem przewodzącym dla dzieci o powierzchni aktywnej 25 cm<sup>2</sup> i rozmiarze 105mm x 110mm , kompatybilne z Lifepack 15?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje elektrod dla dzieci o powierzchni aktywnej 25 – 50 cm<sup>2</sup> oraz rozmiaru 105 x110 mm ( +/- 3mm). Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w części nr 8, poz 2. W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 2a.

#### **Pytanie 60.**

Pakiet 2, poz. 2-3

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb w stanie spoczynku?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb w stanie spoczynku.

#### **Pytanie 61.**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 62.**

Pakiet 2, poz. 7

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 63.**

Pakiet 2, poz. 17

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Pytanie 64.**

Pakiet 2, poz. 1-3,5-8,14-17

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,5-8,14-17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla

Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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:** Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie poz. 1-3,5-8,14-17 z części nr 2 do osobnego pakietu.

**Pytanie 65.**

Pakiet 4, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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:** Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie poz. 1-2 z części nr 4 do osobnego pakietu.

**Pytanie 66**

Czy Zamawiający dopuści gazik złożony 4-krotnie z 8 warstw włókniny o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza gaziki 4-krotnie z 8 warstw włókniny złożone, ale nie dopuszcza gramatury.

**Pytanie 67.**

**Pakiet 3 poz.1**

Proszę o dopuszczenie gazika w rozmiarze: 10cm x 16 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 68.**

**Pakiet 3 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie gazika w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 69.**

**Pakiet 3 poz.1**

Proszę o dopuszczenie gazika pakowanego pojedynczo w saszetki o wymiarach 6 cm x 7 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**W związku z udzieleniem powyższych odpowiedzi Zamawiający informuje, że zmianie w zakresie SWZ ulegają n/w treści:**

**na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:**

**Rozdział V**

Jest:

Poszczególne części przedmiotu zamówienia we Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV) określone są kodem:

Pakiet nr	Kod CPV	Nazwa pakietu	Zawartość pakietu
1	33.60.00.00-6	leki	84 pozycji – produkty lecznicze

**Ulega zmianie na:**

Poszczególne części przedmiotu zamówienia we Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV) określone są kodem:

Pakiet nr	Kod CPV	Nazwa pakietu	Zawartość pakietu
1	33.60.00.00-6	leki	82 pozycje – produkty lecznicze

**Rozdział VII TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:**

Jest:

Termin wykonania zamówienia obejmuje okres 18 miesięcy od daty 18.12.2022.

**Ulega zmianie na:**

Termin wykonania zamówienia:

**Część nr 1, 3 - 11** - 18 miesięcy od daty 20.12.2022.

**Część nr 2** - 18 miesięcy od momentu podpisania umowy.

### **Rozdział XIII. MIEJSCE I SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:**

Jest:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **03.10.2022r. do godz. 11:00.**

**Ulega zmianie na:**

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **06.10.2022r. do godz. 11:00.**

### **Rozdział XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:**

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **01.11.2022 r.**

**Ulega zmianie na:**

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **04.11.2022 r.**

### **Rozdział XIV. TERMIN OTWARCIA OFERT**

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **03.10.2022r. do godz. 11:05.**

**Ulega zmianie na:**

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **06.11.2022r. do godz. 11:05.**

### **FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY – Pakiet Nr 11 – materiały medyczne**

**Jest:**

<i>L.p.</i>	<i>Nazwa wyrobu medycznego</i>	<i>Kl. Wyrobu medycznego</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>
1	2	3	4	5
3.	Filtr do ssaka Boscard ASO 17554		szt.	45
4.	TRIAGE zest. do segregacji (dla 50 osób) zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach organów w tych sprawach.		szt.	150
5.	Przylepiec do stabilizacji drenów, przewodów, samoprzylepny, zwężany w części środkowej, posiadające dodatkowe rzepy z klejem w środku. Rozmiary: 9cm x 3,5cm, 15cm x 4,5cm, pakowane pojedynczo.		szt.	30

**Poprawiono na:**

<i>L.p.</i>	<i>Nazwa wyrobu medycznego</i>	<i>Kl. Wyrobu medycznego</i>	<i>J.m.</i>	<i>Ilość</i>
1	2	3	4	5
3.	Filtr do ssaka Boscard ASO 17554		szt.	<b>150</b>
4.	TRIAGE zest. do segregacji (dla 50 osób) zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach organów w tych sprawach.		szt.	<b>30</b>
5.	Przylepiec do stabilizacji drenów, przewodów, samoprzylepny, zwężany w części środkowej, posiadające dodatkowe rzepy z klejem w środku. Rozmiary: 9cm x 3,5cm, 15cm x 4,5cm, pakowane pojedynczo.		szt.	<b>150</b>

**W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 3 wzoru umowy oraz załącznik 2a (formularz asortymentowo- cenowy) dla pakietu nr 1, 8 oraz 11.**