

**Nr referencyjny: TZ.280.52.2021**

**Dotyczy:** postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem zamówienia są: **Sukcesywne dostawy sprzętu jedнокrotnego użytku.**

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENI TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
ORAZ O ZMIANIE TREŚCI SWZ**

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie z art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 zwanej dalej ustawą) w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępniła treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

**Pytanie nr 1**

zadanie 8 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były akcesoriami oryginalnymi, przetestowanymi do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnymi z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 2**

Zadanie nr 16 poz. 1 i 2

Czy zamawiający dopuści dozowniki z przepływem 0-17 l/min, korpus wykonany z chromowanego mosiądzu - zastosowanie tego typu metalu powoduje trwalsze użytkowanie urządzenia , zwiększona odporność na upadki i wstrząsy. Czy zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 300ml wykonane z polipropylenu - tworzywo z tej samej grupy tworzyw sztucznych o podobnych wartościach , również możliwość sterylizacji w 121 stC

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza tym samym zmienia załącznik nr 17 do SWZ.

**Pytanie nr 3**

Zadanie nr 10 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, przeznaczonych dla pacjentów o wadze <3kg i >30 kg, kompatybilnych z technologią Oximax, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), w kształcie litery L, długość kabla 90cm, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów przedłużaczy i złączy.

Prosimy o odstąpienie od wymogu "posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika" i "W zestawie (w opakowaniu wraz z czujnikiem) 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika" ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww czujniki oraz brak pojedynczego plasterka do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 4**

Zadanie nr 10 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, przeznaczonych dla pacjentów o wadze 1-20 kg, kompatybilnych z technologią Oximax, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), w kształcie litery L, długość kabla 90cm, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów przedłużaczy i złączy.

Prosimy o odstąpienie od wymogu "posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika" i "W zestawie (w opakowaniu wraz z czujnikiem) 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika"

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww czujniki oraz brak pojedynczego plasterka do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kótek pokrytych klejem, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 5**

Zadanie nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i dopuści filtr o objętości 53 ml, spełniający pozostałe wymaganie? Pozwoli to na uzyskanie korzystnej cenowo oferty przetargowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 6**

Zadanie nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o objętości 54 ml, spełniający pozostałe wymaganie? Pozwoli to na uzyskanie korzystnej cenowo oferty przetargowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 7**

Zadanie nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści standardowe maski anestetyczne, z pompowanym mankietem, transparentne, dostępne w 7 rozmiarach, z mankietami uszczelniającymi odpowiednim dla każdego rozmiaru, kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru, wyprofilowana anatomicznie, wykonane z antyalergicznego tworzywa sztucznego, bezpiecznego PCV, bez lateksu, ze specjalnie ukształtowaną kopułą maski?

**Odpowiedź:** Zamawiający zwraca uwagę, że pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia opisanego w zadaniu nr 1 poz.5.

**Pytanie nr 8**

Zadanie nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków i mały dzieci o masie ciała poniżej 7kg, maksymalna objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H<sub>2</sub>O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzową z mankietem dla niemowląt/novorodków?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 9**

Zadanie nr 6 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z silikonu i polisulfonu?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 10**

zadanie 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 9 Zestaw do drenażu klatki piersiowej do wprowadzenia metodą Seldingera Thal Quick w skład którego wchodzi: • Echogeniczna igła • Ekstaszywny przewodnik Amplatz o zakończeniu J • Rozszerzadła z oznaczeniem centymetrowym • Wprowadzacz rurki • Skalpel • Radiocieniująca rurka do drenażu klatki piersiowej: z 4 portami bocznymi o długości 41cm w rozmiarach: 14Fr, 16Fr, 18Fr, 20Fr, 24Fr, 28Fr, 32Fr lub z 3 portami bocznymi 8Fr dł. 18cm, 10Fr 20cm, 12Fr 22 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 11**

Zadanie nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarach 0-5 posiadającą

?

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Dzięki wysokiej jakości użytych materiałów prowadzenie wentylacji odbywa się w sposób atraumatyczny i bezpieczny dla pacjenta
- Ukształtowany zgodnie z budową anatomiczną twarzy pompowany imankiet, zapewnia doskonałą szczelność maski przy minimalnym nacisku
- Wyrób po przyłożeniu do twarzy szczelnie zakrywa usta i nos pacjenta bez uciskania oczu
- Przezroczyste sklepienie pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta.
- Różne kolory pierścieni mocujących ułatwiają identyfikację rozmiaru maski
- Pierścieni mocujący można usunąć gdy jest zbędny
- Pełny zakres rozmiarów pozwala na prawidłowy dobór wielkości maski w zależności od wieku pacjenta
- Wszystkie rozmiary masek są dostępne w wersji z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankietu do indywidualnych potrzeb pacjenta
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów
- Jednorazowa
- Niesterylina
- Termin ważności: 3 lata
- Pakowanie: 1 sztuka/folia medyczna

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza tym samym zmienia załącznik nr 6 do SWZ.

**Pytanie nr 12**

Zadanie nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o objętości wyrzutowej  $\geq 20$ ml, objętości resuscytatora 280ml  $\pm 100$ ml z maską w rozmiarze 1, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 13**

Zadanie nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną bez kolorystycznego oznaczenia rozmiaru na etykiecie w przypadku „0” i „1”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 14**

Zadanie nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z dokładną skalą pomiarową (od 10ml do 100ml co 10ml (liczbowo co 20ml) i od 100ml do 2000ml co 100ml)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 14 do SWZ

**Pytanie nr 15**

Zadanie nr 5 poz.1

Czy w celu identyfikacji wyrobu medycznego po rozpakowaniu i po wykonaniu zabiegu, Zamawiający wymaga oznakowania maski anestetycznej logiem producenta i numeracją rozmiaru?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia wymagań w ww zakresie.

**Pytanie nr 16**

Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rozmiary masek anestetycznych od 1 do 6 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia wymagań w ww zakresie.

**Pytanie nr 17**

Pytanie, dotyczy załącznika nr 19– wzór umowy

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej części dostawy towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 oraz w § 7 ust.2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnej dostawy

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

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian

**Pytanie nr 18**

Zadanie nr 1 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu nr 1, poz. 1-4, z uwagi na fakt iż są to produkty jednego producenta tj. Firmy Medtronic i uniemożliwiają złożenie ofert innym Wykonawcom specjalizującym się w systemach oddechowych. Są to filtry z pojemnikami na skropliny produkowane przez Medtronic do własnych respiratorów. Prosimy o utworzenie pakietu produkcyjnego. Nie ma zamienników, ani produktów równoważnych do tych produktów, dlatego nasza prośba jest zasadna.

1.	Filtr wydechowy dla dzieci i dorosłych, mechaniczny wraz z zintegrowanym na stałe pojemnikiem na skropliny kompatybilny z respiratorami PB840 będących w posiadaniu Zamawiającego. Wyrób jednorazowego użytku	szt.	1000
2.	Filtr wydechowy dla dzieci i dorosłych, mechaniczny wraz z zintegrowanym na stałe pojemnikiem na skropliny kompatybilny z respiratorami PB980 będących w posiadaniu Zamawiającego. Wyrób jednorazowego użytku	szt.	1500
3.	Filtr wydechowy dla dzieci i dorosłych, mechaniczny wraz z dokręcanym pojemnikiem na skropliny kompatybilny z respiratorami PB980 będących w posiadaniu Zamawiającego. Wyrób wielorazowego użytku. <u>Filtr + pojemnik na skropliny - komplet</u>	szt.	20
4.	Filtr wydechowy dla dzieci i dorosłych, mechaniczny wraz z dokręcanym pojemnikiem na skropliny kompatybilny z respiratorami PB840 będących w posiadaniu Zamawiającego. Wyrób wielorazowego użytku. <u>Filtr + pojemnik na skropliny - komplet</u>	szt.	20

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 19**

Zadanie nr 1 poz. 6

Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 6 wymaga:

6.	Filtr sterylny dla dzieci z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: Elektrostatyczna warstwa filtrująca; nawilżanie 31 mg H <sub>2</sub> O/l przy Vt 250 ml - objętość martwa max 30 ml; - skuteczność filtracji min. 99,99%; - port kapno; waga filtra około 20 gram (+/- 2
----	--

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1, poz. 6 równoważny filtr dla dzieci, o korzystniejszej niższej wadze 16g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ

**Pytanie nr 20**

Zadanie nr 1 poz. 7

Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 7 wymaga:

7.	Filtr sterylny dla dorosłych z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: -hydrofobowa, mechaniczna warstwa filtrująca w kształcie harmonijki /bez warstwy elektrostatycznej/; wydajność nawilżania min. 34mg/litr przy Vt 500 ml <b>objętość martwa 95-100 ml</b> ; skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,9999% waga filtra do 50 gram
----	---

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1, poz. 7 równoważny filtr, o korzystniejszej, mniejszej objętości martwej 20ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ

**Pytanie nr 21**

Zadanie nr 1 poz. 9

Zamawiający w **Pakiecie nr 1, poz. 9** wymaga:

- |    |  |
|----|--|
| 9. | Sterylny wymiennik ciepła do rurek tracheotomijnych tzw. „sztuczny nos” wyposażony w: - port do podawania tlenu; - port do odsysania zabezpieczony koreczkiem – Przeważnia martwa 15-18 ml, wydajność nawilżania min .28mg/l przy VT500 waga max 9 |
|----|--|

Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie nr 1, poz. 9 równoważny wymiennik, o korzystniejszej, mniejszej objętości martwej 10ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?**

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ

**Pytanie nr 22**

Zadanie nr 1 poz. 10

Zamawiający w **Pakiecie nr 1, poz. 10** wymaga:

- |     |   |
|-----|---|
| 10. | Filtr mechaniczny duży do zabezpieczenia respiratora typu Puritan Bennett. Zakres objętości oddechowej 300-1500ml. Przeważnia martwa 90-95ml, Filtr mechaniczny z membraną filtrującą harmonijkową. Opakowanie folia-papier. Skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min 99,9999% |
|-----|---|

Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie nr 1, poz. 10 równoważny filtr, o korzystniejszej, mniejszej objętości martwej 35ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?**

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ

**Pytanie nr 23**

Zadanie nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie nr 6, poz. 1 resuscytator do wentylacji noworodka, o pojemności 280ml, standardowy dla noworodków rezerwar tlenu o objętości 1600 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?**

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 24**

Zadanie nr 1 poz. 5, 6, 8, 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 1 pozycji 5,6,8,9 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców złożenie oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej ceny ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 25**

Zadanie nr 1 poz. 5 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr sterylny dla dorosłych z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, elektrostatyczna warstwa filtrująca, nawilżanie 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml, objętość martwa 55ml, Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, waga 35,6 g, port kapno z koreczkiem ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ty, samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ.

**Pytanie nr 26**

Zadanie nr 1 poz. 6 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr sterylny dla dzieci z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, elektrostatyczna warstwa filtrująca, nawilżanie przy Vt=250ml 33,6 mg, objętość martwa 30ml, Skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999%, Skuteczność filtracji wirusowej 99,999%, waga 21g, port kapno z koreczkiem ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ty, samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ.

**Pytanie nr 27**

Zadanie nr 1 poz. 8 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr sterylny dla noworodków z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci , elektrostatyczna warstwa filtrująca, nawilżanie przy  $V_t=50\text{ml}$  30 mg, objętość martwa 10ml, masa 15g, port kapno z koreczkiem ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ.

**Pytanie nr 28**

Zadanie nr 1 poz. 9 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie sterylnego wymiennika do rurek tracheotomijnych o nawilżeniu 28,8mg/l H<sub>2</sub>O przy  $V_t=500\text{ml}$  ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zaproponowane zmiany mieszczą się w wymaganiach zamawiającego.

**Pytanie nr 29**

Zadanie nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do treningu oddechu: umożliwiający ćwiczenie wdechu i wydechu, o szerokim zakresie przepływu od 600 do 1200ml/s, trzy kolorowo kodowane kulki wykonane ze zgrzanego na gorąco polipropylenu, w trzech oddzielnych komorach, z zaznaczonym minimalnym przepływem na ściance każdej z komór odpowiednio: 600, 900, 1200ml/s o zwartej budowie, obudowa wykonana z polistyrenu odpornego na uszkodzenia mechaniczne, ustnik z polipropylenu połączony z miękką elastyczną rurą o dł. 22 cm wykonanej z polipropylenu o niskiej gęstości, z portem zabezpieczonym filtrem wykonanym z poliuretanu zabezpieczającym przed przedostaniem się ciał obcych do dróg oddechowych oraz nie zwiększających oporów oddechowych, produkt bez zawartości lateksu, o czasie stosowania do 30 dni dla jednego pacjenta.



**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 30**

Zadanie nr 6 poz. 1:

Czy aparat ma być wyposażony w port do pomiaru EtCO<sub>2</sub> lub podawania leków drogą dotchawiczą?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia warunku w ww zakresie.

**Pytanie nr 31**

Zadanie nr 6 poz. 1:

Czy aparat ma mieć możliwość warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym (zgodnie z ASTM F2503)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia warunku w ww zakresie.

**Pytanie nr 32**

Zadanie nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatorów jednopacjentowych dla dzieci o objętości oddechowej 450ml, rezerwuuar tlenu o objętości 2600ml oraz resuscytatorów jednopacjentowych dla dorosłych o objętości worka 1547ml, rezerwuuar objętość 2600ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 33**

zadanie 2 Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowe jednorazowego użytku, sterylnej, rurka i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Rurka maski krtaniowej wygięta pod kątem ok. 70 stopni Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi.

Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

**Pytanie nr 34**

Zadanie 2 Pozycja 2

Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankiem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maski o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maski wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

**Pytanie nr 35**

Prosimy o rozważenie wprowadzenia w dokumentach zamówienia podstawy wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia określonej w art. 109 ust 1 pkt 5, 7, 8, 9, 10 PZP. Zamawiającemu w toku postępowania zgodnie z art. 109 ust 3 pzp przysługuje prawo do odstąpienia od wykluczenia jeżeli byłoby to w sposób oczywisty nieproporcjonalne. Mając na uwadze ostatnie i trwające praktyki jednej z firmy Wykonawczych której nieodłącznym elementem postępowania są pisma kierowane do Zamawiającego których treść w sposób rażący nie mieści się w kanonie pism oficjalnych a często wręcz narusza dobre imię wykonawców wnosimy o dodanie powyższej podstawy wykluczenia. Świadome wprowadzanie Zamawiającego w błąd i wpływanie na Jego decyzję, kreowanie dokumentów jako dowodów, utajnienie dowodów RNC, manipulacje w dokumentacji w połączeniu z niecenzuralnym słownictwem to domena wykonawcy który w taki sposób rozpoczyna przygodę z polskim systemem zamówień publicznych. Pisma kierowane do Zamawiających bez określonego w PZP trybu, wychodzące poza ramy komunikacji między stronami stanowić może o wypełnieniu przesłanek art. 109 ust 1 pzp. Być może wówczas wykonawca zdałby sobie sprawę, że sposób komunikacji z Zamawiającym jest równie istotny i ważny w pielęgnowaniu zdrowych relacji biznesowych. Wyłączenie przez ustawodawcę z obligatoryjnych przesłanek wykluczenia punktów o których mowa na wstępie jest przyczyną coraz bardziej śmiałych poczynań nierzetelnych wykonawców. Ustawowo postępowanie o udzielenie zamówienia kończy się zawarciem umowy jednak sposób komunikacji wykonawcy z Zamawiającym jest początkiem współpracy którą wypadałoby zgodnie z etykietą biznesową rozpocząć równie należyście jak wykonywać późniejsze dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 36**

Zadanie 14 i 15:

Żyłki, ostrza, uchwyty mikrotomowe jako wyroby medyczne przeznaczone do diagnostyki in-vitro powinny posiadać oznakowanie CE/IVD zgodne z dyrektywą unijną nr 98/79/CE w oparciu o ustawę z dn. 20.05.2010r. o wyrobach medycznych. Mając na względzie nierzetelne działania jednej z nowych firm prosimy o określenie wymogu załączenia do oferty dokumentów dopuszczających do obrotu tj. deklaracja zgodności IVD oraz powiadomnie/wpis/zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych. Załączenie do oferty kompletu tych dokumentów profesjonalnym wykonawcom na rynku zamówień publicznych nie stwarza problemu. Brak możliwości okazania Zamawiającemu tych dokumentów to wyraźny sygnał że wykonawca dystrybuuje produkty z naruszeniem ustawy z dn. 20.05.2010r. o wyrobach medycznych. W przypadku zgody na powyższe wnosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego możliwości żądania od Wykonawcy powyższych dokumentów przy każdym powzięciu wątpliwości co do możliwości realizacji zamówienia zgodnie z ustawą z dn. 20.05.2010r. o wyrobach medycznych. 3. W trakcie obowiązywania umowy będącej następstwem prowadzonego postępowania wejdą w życie przepisy Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro. Szczególny nacisk w w/w rozporządzeniu kładziony jest na identyfikowalność produktu w łańcuchu dostaw oraz odpowiedzialność poszczególnych podmiotów za produkt wprowadzony do obrotu na terenie konkretnego kraju członkowskiego. Aby wypełnić te wymagania niezbędna jest ciągła współpraca dystrybutorów oraz importerów z producentami oraz upoważnionymi przedstawicielami. Nagminnym jest aktualnie oferowanie w postępowaniach o zamówienie publiczne wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro pochodzących z bliżej nieokreślonych źródeł, bez wiedzy producenta lub importera i bez możliwości współpracy dystrybutora z tymi podmiotami. Działania tego typu mają zostać ukrócone dzięki nowemu rozporządzeniu, a oferenci działający w ten sposób nie będą mogli realizować tego typu dostaw. Autoryzacja wydana oferentowi przez producenta, upoważnionego (autoryzowanego) przedstawiciela lub importera potwierdzająca możliwość oferowania tych wyrobów na terenie RP jest zatem dla Zamawiającego gwarantem otrzymania produktu o odpowiednich parametrach i przeznaczeniu, dedykowanego na rynek polski, pochodzącego z oficjalnej dystrybucji, z aktualnych stanów magazynowych producenta (długi termin ważności) oraz z gwarancją jakości jak również zabezpiecza Zamawiającego na wypadek działań reklamacyjnych lub związanych z incydentami medycznymi (oficjalny kanał dystrybucji odpowiada za zgłoszenie/powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych). W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dla produktów z zadania nr 14,15 oferent posiadał autoryzację wydaną przez producenta, upoważnionego (autoryzowanego) przedstawiciela lub importera potwierdzającą możliwość oferowania tych wyrobów na terenie RP?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia wymagań ww wymienionym zakresie.

**Pytanie nr 37**

Zadanie 14 i 15:

Czy w celu sprawdzenia, że oferowany produkt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający żąda załączenia do oferty próbek w ilości 3 sztuk nożyków dla zadania 14?. Żądanie próbek w wystarczającym stopniu potwierdzi, że wykonywane dostawy są i będą zgodne z wymaganiami Zamawiającego określonymi w opisie przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie żąda załączenia do oferty próbek.

**Pytanie nr 38**

Zadanie 14 i 15:

W trakcie obowiązywania umowy będącej następstwem prowadzonego postępowania wejdą w życie przepisy Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro. Szczególny nacisk w w/w rozporządzeniu kładziony jest na identyfikowalność produktu w łańcuchu dostaw oraz odpowiedzialność poszczególnych podmiotów za produkt wprowadzony do obrotu na terenie konkretnego kraju członkowskiego. Aby wypełnić te wymagania niezbędna jest ciągła współpraca dystrybutorów oraz importerów z producentami oraz upoważnionymi przedstawicielami. Nagminnym jest aktualnie oferowanie w postępowaniach o zamówienie publiczne wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro pochodzących z bliżej nieokreślonych źródeł, bez wiedzy producenta lub importera i bez możliwości współpracy dystrybutora z tymi podmiotami. Działania tego typu mają zostać ukrócone dzięki nowemu rozporządzeniu, a oferenci działający w ten sposób nie będą mogli realizować tego typu dostaw. Autoryzacja wydana oferentowi przez producenta, upoważnionego (autoryzowanego) przedstawiciela lub importera potwierdzająca możliwość oferowania tych wyrobów na terenie RP jest zatem dla Zamawiającego gwarantem otrzymania produktu o odpowiednich parametrach i przeznaczeniu, dedykowanego na rynek polski, pochodzącego z oficjalnej dystrybucji, z aktualnych stanów magazynowych producenta (długi termin ważności) oraz z gwarancją jakości jak również zabezpiecza Zamawiającego na wypadek działań reklamacyjnych lub



związanych z incydentami medycznymi (oficjalny kanał dystrybucji odpowiada za zgłoszenie/powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych). W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dla produktów z zadania 14 i 15 oferent posiadał autoryzację wydaną przez producenta, upoważnionego (autoryzowanego) przedstawiciela lub importera potwierdzającą możliwość oferowania tych wyrobów na terenie RP?

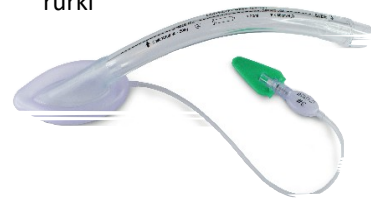
**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

#### **Pytanie nr 39**

Zadanie nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową o następującej specyfikacji:

- Wykonana z medycznego PCV
- Przezroczysta
- Delikatny mankiet
- Rurka maski wygięta anatomicznie
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie
- Rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie
- Barwny kod rozmiarów
- Uniwersalny łącznik 15 mm
- Okrągły przekrój rurki
- Bez lateksu
- Rozmiary: 1.0, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 4.0, 5.0
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana folia/papier?



**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

#### **Pytanie nr 40**

Zadanie nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarach 1.0, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 4.0, 5.0?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ

#### **Pytanie nr 41**

Zadanie nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT, natomiast na tubusie oznaczenie rozmiaru, zakresu wagi i objętości mankieta?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

#### **Pytanie nr 42**

Zadanie nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość podłączenie zaworu PEEP na zaworze pacjenta przy zastosowaniu dodatkowych złązek?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

#### **Pytanie nr 43**

Zadanie nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o objętości 1600 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

#### **Pytanie nr 44**

Zadanie nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 1?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 45**

Zadanie nr 4

Czy zamawiający wymaga aby Zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi posiadał połączenie z kablem interfejsowym przez wodoszczelne złącze bezpinowe z dodatkowym fartuchem ochronnym, chroniącym przed zalaniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, tym samym zmienia załącznik nr 5 do SWZ.

**Pytanie nr 46**

Zadanie nr 4

Czy Zamawiający oczekuje zestawów do krwawego ciśnienia - w komplecie z dodatkowymi koreczkami w kolorze żółtym jako prewencja kontaminacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że oczekuje dodatkowy zestaw bezpiecznych koreczków, co do koloru nie stawia wymagań.

**Pytanie nr 47**

Zadanie nr 4

Prosimy o dopuszczenie przetworników z zestaw infuzyjny o długości 1 520 mm (zamiast 1500 mm wymagany). Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 5 do SWZ.

**Pytanie nr 48**

Zadanie nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza do mikrotomu typ „FEATHER R35”; długość 80mm, szerokość 0,25 mm, kąt ostrza 35° lub materiał wykonania – **stal nierdzewna**, krawędź tnąca dodatkowo hartowana. Przeznaczone do skrawania rutynowego **wstążeczkowego twardej tkanek**. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80, tj. wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 20 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka utworu), dozownik zawierający 50 ostrzy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 15 do SWZ.

**Pytanie nr 49**

Zadanie nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza do mikrotomu typ „FEATHER S35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna. Przeznaczone do skrawania rutynowego **miękkiego materiału oraz biopsji**. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80, tj. wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 20 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka utworu), dozownik zawierający 50 ostrzy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 15 do SWZ.

**Pytanie nr 50**

Zadanie nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza do mikrotomu typ „FEATHER A35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna, przeznaczone do skrawania bardzo cienkich sekcji tkanek, w tym badań naukowych oraz badań naukowych rutynowego miękkiego i twardego materiału, a także biopsji. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80, tj. wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 20 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka utworu), dozownik zawierający 50 ostrzy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 15 do SWZ.

**Pytanie nr 51**

Zadanie nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza do mikrotomu typ „FEATHER N35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna, przeznaczone do cięcia bardzo twardej tkanek zatopionych w parafinie (ostrza o podwyższonej twardości). Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80, tj. wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 20 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka utworu), dozownik zawierający 50 ostrzy.



Fot.1 Uchwyt firmy Opta-Tech z zamocowanym ostrzem LPH firmy SLEE Medical (uchwyt u góry) oraz z **zamocowanym ostrzem R35 firmy Feather** (uchwyt u dołu)



Fot.2 Uchwyt bez zamocowanych ostrzy LPH (SLEE) i R35 (Feather)



Fot.3 Uchwyt F80 firmy Feather

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 15 do SWZ.

**Pytanie nr 52**

Zadanie nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrzy zalecanych do kriostatów, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°, przeznaczone do cięcia tkanek zamrożonych, **wykonane ze stali nierdzewnej**, bez dodatkowych powłok i pokryć z trwale naniesionymi znakami w postaci 2-ch trójkątów skierowanych wierzchołkami w stronę ostrza bez wygrawerowanej nazwy producenta na ostrzu, dozownik zawierający 50 ostrzy zamiast 20 ostrzy co w przeliczeniu daje nam taką samą ilość ostrzy tj. 100 szt. ostrzy w 2ch opakowaniach po 50 szt. zamiast pierwotnie 20 szt. ostrzy w 5 opakowaniach.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 53**

Zadanie nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza autopsyjnego do posiadanego uchwytu typ FEATHER F260, długość ostrza 260 mm (50 szt.) Materiał wykonania: stal nierdzewna, ostrza kompatybilne z posiadanymi w Zakładzie uchwytami F260

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 54**

Zadanie nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie ostrza autopsyjnego do posiadanego uchwytu typ FEATHER F130, długość ostrza 130mm (50szt). Materiał wykonania: stal nierdzewna, ostrza kompatybilne z posiadanymi w Zakładzie uchwytami F130.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 55**

Zadanie nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie uchwytu do wykorzystywania ostrzy do przykrawania 130mm przy wykrawaniu materiału tkankowego, typ „FEATHER F130”. Długość uchwytu – 255 mm, długość rękojmi – 140 mm. Uchwyt wykonany z odpornego na wysokie temperatury plastiku, autoklawowany w całości wyposażony w śrubę mocującą ostrze.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 56**

Zadanie nr 15 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie uchwytu do wykorzystywania ostrzy do przykrawania 260mm przy wykrawaniu materiału tkankowego, typ „FEATHER F260”. Długość uchwytu – 385 mm, długość rękojmi – 140 mm. Uchwyt wykonany z odpornego na wysokie temperatury plastiku autoklawowany w całości wyposażony w śrubę mocującą ostrze.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 57**

Zadanie nr 2 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów swz, masek krtaniowych jednokrotnego użytku, światowego lidera, o następujących parametrach: - mankiet uszczelniający wykonany z nieprzeziernego silikonu z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta, - z wyprofilowaną anatomicznie rurką wentylacyjną ze znacznikami głębokości położenia i informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, nazwą producenta, - przekrój rurki w kształcie litery O umożliwiający laminarny przepływ gazów. Na opakowaniu indywidualnym wyraźny kod kolorystyczny rozmiaru, kod EAN, data ważności, LOT, REF. Dostępna w rozmiarach: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5. Maską bez zawartości lateksu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww maski (bez możliwości zamiany istniejących wymogów), tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

**Pytanie nr 58**

Zadanie nr 2 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów swz, masek krtaniowych drugiej generacji o podwójnym uszczelnieniu (first i second seal) jednokrotnego użytku, światowego lidera, o następujących parametrach: maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, z mankiem o podwójnym uszczelnieniu, z dodatkowym kanałem służącym do wprowadzenia drenu do żołądka ( $\geq 14\text{Fr}$ ) zlokalizowanym centralnie wewnątrz światła korpusu, z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Wyprofilowana w kształcie anatomicznym, przezroczysta z wbudowanym bite-blokerem, poprzeczką mocującą. Na rurce znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym kod EAN, wyraźny kod kolorystyczny rozmiaru. Dostępne rozmiary 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww maski (bez możliwości zamiany istniejących wymogów), tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

**Pytanie nr 59**

Zadanie nr 6 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania resuscytatorów, jak dotychczas stosowanych, z dopuszczalną przez przepisy ilością DEHP. Pozostałe zgodnie z swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 60**

Zadanie nr 6 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek twarzowych jednokrotnego użytku, wiodącego producenta, z wyraźnym kodem kolorystycznym rozmiaru widocznym na masce - zamiast na etykiecie, przy czym opakowanie jednostkowe jest przezroczyste co sprawia, że kolor jest jednoznacznie widoczny. Pozostałe zgodnie z swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 7 do SWZ.

**Pytanie nr 61**

Zadanie nr 14 poz. 1-2

Pakiet 14

Dotyczy pozycji 1 – 5

Wnosimy o zmianę opisu przedmiotu zamówienia. Zwracamy Zamawiającemu uwagę na fakt, iż podane przez Zamawiającego wymiary noży (to jest 80 x 8 mm) oznaczają, iż wymagane jest dostarczenie noży niskoprofilowych. Naczelną zasadą jest fakt, iż wszystkie dostępne na rynku noże mikrotomowe niskoprofilowe są wystandaryzowane względem uchwytów mikrotomowych. Oznacza to wprost, iż muszą one pasować do wszystkich uchwytów mikrotomowych niezależnie od modelu mikrotomu czy producenta. Głównym zadaniem noży mikrotomowych jest skrawanie preparatów (w tym wypadku bloczków histopatologicznych) na mikrotomie. Żaden uchwyt mikrotomu nie posiada elementów mocujących, które wymuszają stosowanie dodatkowych uchwytów technologicznych w nożach mikrotomowych, a do których niezbędne byłyby dodatkowe otwory. Mocowanie noży odbywa się głównie poprzez wsunięcie noża w szczęki uchwytu mocującego, a następnie zaciśnięcie uchwytu na nożu. Na potwierdzenie powyższego pragniemy również zwrócić uwagę, iż część ogólnodostępnych noży niskoprofilowych nie posiada żadnych otworów technologicznych, np. Plasma Blade Slee Medical GmbH, a są z powodzeniem stosowane do cięcia na mikrotomie. Zatem wymóg dostarczenia noży posiadających otwory technologiczne o konkretnych wymiarach i konkretnej lokalizacji nie ma uzasadnienia technologicznego podczas pracy na mikrotomie, nie wpływa na pracę i funkcjonalność urządzenia, a podanie wymiarów i lokalizacji każdego z otworów stanowi ograniczenie konkurencji.

Nie bez znaczenia jest też fakt, iż producenci noży mikrotomowych opisanych w specyfikacji nie uwzględniają podanych przez Zamawiającego parametrów otworów w opisie swych produktów, zatem przedstawione wymiary i ich lokalizacja mogą być obarczone ryzykiem błędu, wynikającym z narzędzi pomiarowych, w szczególności jeżeli podane wymiary odnoszą się do tak niewielkich rzędów wielkości wymiarów wyrażonych w milimetrach.

Otwory technologiczne w nożach mikrotomowych mogą służyć tylko i wyłącznie w celu umieszczenia zużytego noża w dodatkowym (przeważnie plastikowym) uchwycie, celem ich dodatkowego wykorzystania, np. podczas pracy przy stole formalinowym, niemniej jednak zwyczajowo dostawcy noży wraz z nożami dostarczają uchwyty, kompatybilne z oferowanymi ostrzami, aby zapewnić dodatkowe wykorzystanie zużytego noża przed jego utylizacją.

Przykład takiego uchwytu przedstawiamy poniżej.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 62**

Zadanie nr 14 poz. 1

**Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1** ostrza do mikrotomu typu „FEATHER R35”; długość 80mm, szerokość 0,25 mm, kąt ostrza 35° materiał wykonania – stal nierdzewna, krawędź tnąca dodatkowo hartowana. Przeznaczone do skrawania rutynowego wstążeczkowego twardych tkanek. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80 Standard. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 63**

Zadanie nr 14 poz. 2

**Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2** ostrza do mikrotomu typu „FEATHER S35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna. Przeznaczone do skrawania rutynowego

miękkiego materiału oraz biopsji. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80 Standard. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 64**

Zadanie nr 14 poz. 3

**Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3** ostrza do mikrotomu typu „FEATHER A35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna o podwyższonym stopniu ostrości. Przeznaczone do skrawania bardzo cienkich sekcji tkanek oraz badań naukowych oraz badań naukowych rutynowego miękkiego i twardego materiału oraz biopsji. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80 Standard. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 65**

Zadanie nr 14 poz. 4

**Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4** ostrza do mikrotomu typu „FEATHER N35”, długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm, kąt ostrza 35°, materiał wykonania – stal nierdzewna o niskim stopniu kompresji. Przeznaczone do cięcia bardzo twardych tkanek zatopionych w parafinie. Ostrze kompatybilne z uchwytami Feather F80 Standard. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 66**

Zadanie nr 14 poz. 5

**Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5** ostrza zalecane do kriostatów długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°, Przeznaczone do cięcia tkanek zamrożonych wykonane ze stali węglowej. Żyłka bez dodatkowych powłok i pokryć z trwale naniesioną nazwą producenta. Dozownik zawierający 20 ostrzy.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 ostrza zalecane do kriostatów długość 80 mm, szerokość 8 mm, grubość 0,25 mm; kąt ostrza 34°, Przeznaczone do cięcia tkanek zamrożonych wykonane ze stali nierdzewnej. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 67**

Zadanie nr 14 poz. 1-5

**Pakiet 14 Poz.1-5:** Dodatkowo zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ostrzy bez oznaczenia daty ważności na opakowaniu. Nasze ostrza posiadają okres ważności ponad 24 miesiące od dnia dostawy do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 68**

**Dotyczy wzoru umowy:**

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 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:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 69**

**Dotyczy wzoru umowy:**

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy 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. Wspomnieć w tym miejscu należy, iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 20% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 70****Dotyczy wzoru umowy:**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relacją łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

*Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości:*

*10% kwoty niezrealizowanej wartości umowy netto w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego*

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. 353<sup>1</sup> KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 71****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 i ekonomiczne, 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:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 72****Dotyczy wzoru umowy:**

Zamawiający w projekcie umowy, pisze w par. 6:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 20% kwoty wymienionej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- 2) 10% wartości opóźnionej dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 oraz w § 7 ust.2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnych dostaw,
- 3) 3% wartości dostaw objętych daną fakturą VAT w przypadku nieprawidłowego jej wystawienia,
- 4) 0,5% wartości dostaw objętych daną fakturą, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku przekroczenia terminu dostarczenia faktury, o którym mowa w § 5 ust. 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 73****Dotyczy wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 74****Dotyczy wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonjunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie nr 75****Dotyczy wzoru umowy:**

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:** Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie nr 76**

dot. Pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki do pomiaru saturacji, posiadały dokładność pomiarową w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry potwierdzoną w dokumentach rejestracyjnych czujników dołączonych do oferty lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników dołączonej do oferty ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww czujniki z zaznaczeniem, iż pozostałe parametry tych czujników są zgodne z SWZ i oczekuje potwierdzenia ich w dokumentach rejestracyjnych.

**Pytanie nr 77**

dot. Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki do pomiaru saturacji, posiadały dokładność pomiarową w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry potwierdzoną w dokumentach rejestracyjnych czujników dołączonych do oferty lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników dołączonej do oferty ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww czujniki z zaznaczeniem, iż pozostałe parametry tych czujników są zgodne z SWZ i oczekuje potwierdzenia ich w dokumentach rejestracyjnych.

**Pytanie nr 78**

dot. Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści generyczne czujniki Chińskiego producenta dla niemowląt od 3-20kg, których instrukcja obsługi nie zaleca ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 79**

dot. Pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki dla niemowląt od 3-20kg miały możliwość stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją zgodnie z dokumentami rejestracyjnymi czujników dołączonymi do oferty lub instrukcją obsługi zaoferowanych czujników dołączoną do oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje czujników, które można zastosować u noworodków niespokojnych i z niską perfuzją.

**Pytanie nr 80**

dot. Pakietu nr 10 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści czujniki generyczne nie zwalidowane przez producenta technologii Nellcor Oximax do pracy z pulsoksymetrami Nellcor?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 81**

Dot. Załącznik nr 19

Dot. § 5 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach miesięcznych i zastąpienie ich zapisami umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



**Pytanie nr 82**

Dot. Załącznik nr 19

Dot. § 6 ust. 1 - Czy Zamawiający w ramach miarkowania kar umownych dokona zmiany zapisów wzoru umowy na:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 10% kwoty wymienionej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- 2) 5% wartości opóźnionej dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 oraz w § 7 ust.2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnej dostawy
- 3) 1,5% wartości dostaw objętych daną fakturą VAT w przypadku nieprawidłowego jej wystawienia,
- 4) 0,2% wartości dostaw objętych daną fakturą, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku przekroczenia terminu dostarczenia faktury, o którym mowa w § 5 ust. 2.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 83**

dotyczy zadania nr 10 poz. 1

Pytanie do zadania 10, część 1 (załącznik nr 11) - Proszę o dopuszczenie przez zamawiającego czujnika równoważnego z posiadanym obecnie i działającego z w technologii Nellcor OxiMax - Czujnik SpO2 jednorazowego użytku - dla noworodków (&lt;3kg), dla dorosłych (&gt;30kg), klejowy, z dodatkową samoprzylepną opaską stabilizującą w zestawie

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 84**

zadanie nr 10 poz.2

Proszę o dopuszczenie przez zamawiającego czujnika równoważnego z posiadanym obecnie i działającego z w technologii Nellcor OxiMax - Czujnik SpO2 jednorazowego użytku - dla dzieci 3-20 kg, klejowy, z dodatkową samoprzylepną opaską stabilizującą w zestawie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 85**
**Zadanie nr 5**

Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści w zadaniu 5 maski anestetyczne jednorazowego użytku nie zawierające ftalanów, ani lateksu z mankietem o anatomicznym kształcie, kołnierzem oznakowanym kolorystycznie w zależności od rozmiaru, kopułą maski posiadającą przezroczystą formę, zapewniającą widoczność twarzy pacjenta? Na obudowie antypoślizgowe uźebrowania w kolorze mankieta zapewniające pewny uchwyt maski. Rozmiary 1 – 5. mikrobiologicznie czyste.


**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 6 do SWZ .

**Pytanie nr 86**

Pakiet 10 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści czujniki do pomiaru saturacji posiadający dokładność pomiaru: 90% - 100% ± 2%, 70% - 90% ± 3%

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, z zaznaczeniem iż pozostałe parametry są zgodne z SWZ, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 87**

Pakiet 10 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czujniki do pomiaru saturacji posiadający dokładność pomiaru  $90\% - 100\% \pm 2\%$ ,  $70\% - 90\% \pm 3\%$ .

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, z zaznaczeniem iż pozostałe parametry są zgodne z SWZ, tym samym zmienia załącznik nr 11 do SWZ.

**Pytanie nr 88**

Zadanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników o długości 130+30cm lub 120+30?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 89**

Zadanie nr 4

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available

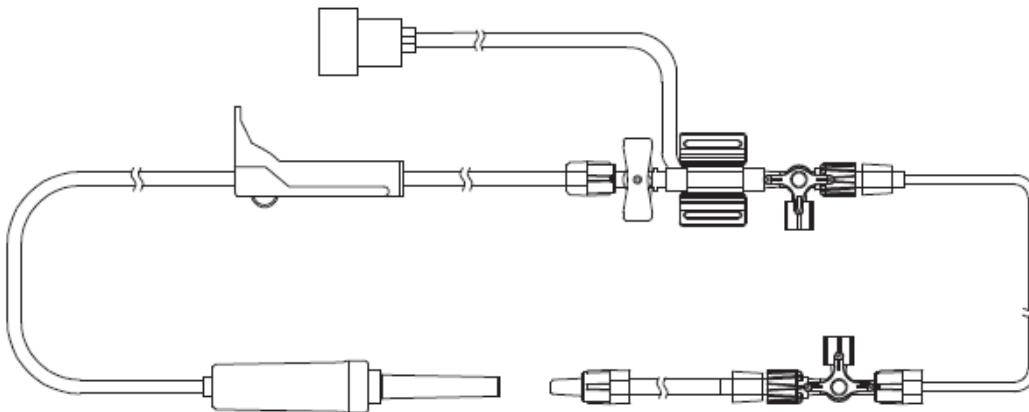


**Odpowiedź:** Żadna z przedstawionych końcówek nie pasuje do monitorów posiadanych przez Zamawiającego.

**Pytanie nr 90**

Zadanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



**ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dokonuje następujących zmian treści SWZ:

**Zmiana I**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 2 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 1 wprowadza się załącznik nr 2 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 1 PO ZMIANACH.

**Zmiana II**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 3 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 4 wprowadza się załącznik nr 3 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 4 PO ZMIANACH.

**Zmiana III**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 5 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 wprowadza się załącznik nr 5 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 PO ZMIANACH.

**Zmiana IV**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 6 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 wprowadza się załącznik nr 6 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 PO ZMIANACH.

**Zmiana V**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 7 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 wprowadza się załącznik nr 7 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 PO ZMIANACH.

**Zmiana VI**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 11 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 10 wprowadza się załącznik nr 11 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 10 PO ZMIANACH.

**Zmiana VII**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 14 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 13 wprowadza się załącznik nr 14 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 13 PO ZMIANACH.

**Zmiana VIII**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 15 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 14 wprowadza się załącznik nr 15 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 14 PO ZMIANACH.

**Zmiana IX**

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 17 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 16 wprowadza się załącznik nr 17 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 16 PO ZMIANACH.

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

**UWAGA**

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



**SZPITAL UNIWERSYTECKI**

im. Karola Marcinkowskiego  
w Zielonej Górze Sp. z o.o.

**Załączniki:**

- [Załącznik nr 2 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 3 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 5 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 6 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 7 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 11 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 14 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 15 do SWZ PO ZMIANACH](#)
- [Załącznik nr 17 do SWZ PO ZMIANACH](#)

**Publikacja:**

[www.bip.szpital.zgo.pl](http://www.bip.szpital.zgo.pl)  
[a/a TZ.280.52.2021](#)