



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszcz.torun.pl

tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 11.09.2024 r.

W.Sz.Z:TZ-280-93/24

Wykonawcy

biorący udział w postępowaniu

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę endoprotez poresekcyjnych totalnych kości udowej, płuczących drenów jednorazowych i membran drenów wielorazowych, cewnika do hemodializy, złączy do zestawu ENFit, aparatu EKG - Nr W.Sz.Z:TZ-280-93/24.

I. W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

1. Pytanie do zadania 3 - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie cewników do hemodializy wg opisu:

- Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/16cm wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035"/60 na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18G/6,35cm, rozszerzadło, strzykawka LL 5ml, skrzydełka mocujące.

- Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035"/68 na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18G/6,35cm, rozszerzadło, strzykawka LL 5ml, skrzydełka mocujące.

- Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/25cm wykonane z poliuretanu pokryte powłoką antybakteryjną (sulfadazylna srebra+ chlorheksydyna), prowadnica stalowa 0,035"/68cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, igła punkcyjna w miękkiej kaniuli, rozszerzadło, skalpel, serweta chirurgiczna, strzykawka Raulersona 5ml, skrzydełka mocujące.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Podtrzymujemy określenie przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 3 z uwzględnieniem wcześniejszych odpowiedzi z 30.08.2024 r. na zapytania do SWZ.

Jednocześnie informujemy, że w wypełnionym Zał. Nr 2/3 do SWZ - kolumnie nr 3 pt. „Nazwa producenta ofer. wyrobu i nr katalogowy + opis parametrów oferowanego cewnika odpowiednio do wymagań z kolumny nr 2” Wykonawca winien określić parametry oferowanego cewnika z uwzględnieniem wymagań Zamawiającego i zmian z 30.08.2024 r. Ujednolicony Zał. Nr 2/3 do SWZ załączamy do niniejszej odpowiedzi.

2. Pytanie do zadania 3 - Czy Zamawiający będzie wymagał cewników z powłoką antybakteryjną o długości 25cm, bowiem długość wskazuje na miejsce lokalizacji cewnika – żyła udowa – miejsce uznawane za „brudne” cechujące się wysokim wskaźnikiem zakażeń odcewnikowych.

Odpowiedź: Nie stawiamy takich wymagań.

3. Pytanie do zadania 4 - Czy zamawiający dopuści możliwość przeliczenia wg zapotrzebowania i zaproponowania opakowania jednostki miary 15 sztuk w zamówieniu wyspecyfikowanego złącza umożliwiającego połączenia zestawu ENFit do podaży diet z końcówką ENFit z żeńskimi łącznikami typu Oral/ENLock wyrobów medycznych? Dodam, że mniejsze opakowanie jest zdecydowanie bezpieczniejsze i wygodniejsze w użyciu szpitalnym.

Odpowiedź: Dopuszczamy oferowanie złącza transition do połączenia zestawu ENFit będącego przedmiotem zamówienia w Zadaniu 4 w opakowaniach po 15 szt., przeliczając zamawiane w sumie ilości złączy wg SWZ (2 000 szt.) na opakowania po 15 szt. - w tym przypadku (po zaokrągleniu do 2 miejsc po przecinku) byłoby to 133,34 opak. po 15 szt.

4. Dotyczy Załącznik Nr 2/5 – Pakiet nr 5 - Wymagania przedstawione w zadaniu 5 opisu przedmiotu zamówienia spełnia w całości tylko jeden producent aparatów EKG, co uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne – wysokiej klasy aparat EKG - przedstawione w poniższym opisie?

Lp.	Parametry i warunki techniczne	Parametr wymagany	Parametry oferowane
I. Wymagania Ogólne			
1.	Nazwa Urządzenia	Podać	
2.	Typ Urządzenia	Podać	
3.	Producent	Podać	
4.	Kraj pochodzenia	Podać	
5.	Rok produkcji 2024, urządzenie fabrycznie nowe, nie rekondycjonowane	TAK	
6.	Aktualne dokumenty potwierdzające, że zaoferowany przez wykonawcę sprzęt jest dopuszczony do użytku na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i Unii Europejskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE), tzn. ,że oferowany sprzęt posiada wymogi określone w Ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych (DZ.U 2022 poz. 974) oraz dyrektywami Unii Europejskiej	TAK	
7.	Klasyfikacja zgodna z normą IEC/EN 60601-1, ochrona przed porażeniem prądem lub równoważna	Tak	
II. Parametry techniczne urządzenia			
1.	Zapis w czasie rzeczywistym w trybie 3, 6 i 12 odprowadzeń EKG	Tak /Podać	
2.	Równoczesna rejestracja 12 odprowadzeń	Tak /Podać	
3.	Analiza sygnału EKG zgodna z EN 60601-2-51	Tak /Podać	
4.	Interpretacja badania zależna od wieku pacjenta podawanego w dniach, miesiącach i latach	Tak /Podać	
5..	Aparat EKG sterowany za pomocą ekranu dotykowego	Tak /Podać	
6.	Detekcja stymulatora serca	Tak /Podać	
7.	Wbudowany ekran graficzny kolorowy 8.9", umożliwiający jednoczesny, czytelny podgląd 12 kanałów EKG (rozdzielczość 892 x 558)	Tak /Podać	
8.	Pamięć wewnętrzna 300 badań	Tak /Podać	
8.	Zapis na papierze termicznym w formacie A4	Tak /Podać	
9.	Zapis w trybie ręcznym (manual)	Tak /Podać	
10.	Zapis w trybie automatycznym (jednocześnie i czas rzeczywisty)	Tak /Podać	
11.	Zapis wstecznego przebiegu EKG (do 10 s)	Tak /Podać	
12.	Zapis długi do 5 minut do oceny arytmii	Tak /Podać	
13.	Częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: 75000 próbek /s/kanał.	Tak /Podać	
14.	Formaty wydruku: 1 x 12 kanałów, 2 x 6 kanałów, 2 x 6 kanałów +1, 4 x 3 kanały, 4 x 3 kanały +1, 4 x 3 kanały +3 (dodatkowo w różnych konfiguracjach czasowych)	Tak /Podać	
15.	Pasma rejestrowanego sygnału EKG min. 0,04-300 Hz		
16.	Rozpoczęcie akwizycji sygnału poprzez jeden przycisk	Tak /Podać	
17.	Pomiar akcji serca w zakresie: min. 30 – 300 ud/min		
18.	Sygnalizacja braku kontaktu elektrod z pacjentem lub złej jakości sygnału za pomocą wizualnych sygnałów na ekranie (min 3 stopniowa)	Tak /Podać	
19.	Możliwość podłączenia kabla pacjenta z wymiennymi przewodami elektrod w przypadku uszkodzenia jednego przewodu.	Tak /Podać	
20.	Zasilanie sieciowe i akumulatorowe, akumulator bezobsługowy z możliwością łatwej wymiany bez użycia narzędzi	Tak /Podać	
21.	Prędkość przesuwu papieru 5; 12,5; 25; 50 mm/s	Tak /Podać	
22.	Czułość 2,5 / 5 / 10 / 20 mm/mV	Tak /Podać	

23.	Filtr zakłóceń sieciowych 50/60 Hz	Tak /Podać	
24.	Filtr zakłóceń mięśniowych 20 Hz, 40 Hz, 100 Hz, 150 Hz	Tak /Podać	
25.	Filtr adaptacyjny (automatyczny)	Tak /Podać	
26.	Automatyczny filtr linii izoelektrycznej ADS	Tak /Podać	
27.	Interfejs komunikacyjny 2 x USB	Tak /Podać	
28.	Interfejs komunikacyjny Wi-Fi	Tak /Podać	
29.	Przetwornik A/C 24 bit	Tak /Podać	
30.	CMRR >125 dB	Tak /Podać	
31.	Podgląd badania z pamięci aparatu z analizą bez konieczności wydruku	Tak /Podać	
32.	Wydruk badania bezpośrednio na sieciowej drukarce laserowej (papier biurowy A4)	Tak /Podać	
33.	Zapis i odczyt badań z PenDriva w standardzie zgodnym z EN 1064	Tak /Podać	
34.	Automatyczny test aparatu	Tak /Podać	
35.	Możliwość rozbudowy o zapis danych w formacie o standardzie DICOM do systemów typu RIS/PACS	Tak /Podać	
36.	Aparat wyposażony w opcję listy roboczej zleceń badań EKG z serwera.	Tak /Podać	
37.	Pojemność akumulatora Minimum 180 minut podczas akwizycji i drukowania jednostronicowego raportu EKG co 15 min	Tak /Podać	
38.	Waga aparatu z akumulatorem ok 4 kg	Tak /Podać	
39.	Wózek wyposażony w koszyk na akcesoria, zainstalowany na kolumnie wózka oraz wysięgnik na przewody. Wózek wyposażony w 4 koła, z czego min. 2 z możliwością blokady.	Tak /Podać	
40.	Wyposażenie standardowe: po 1 komplecie elektrod piersiowych przyssawkowych (6 szt) i kończynowych klipsowych (4 szt) dla dorosłych; 1 komplet kabli; papier w formacie A4 składanka; Instrukcja w formie drukowanej i CD w języku polskim	Tak /Podać	
41.	Oprogramowanie i instrukcja w języku polskim	Tak /Podać	

Odpowiedź: Nie dopuszczamy. Opis zawarty w zapytaniu stanowi całościowe określenie przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia w Zadaniu Nr 5 i nie odnosi się do parametrów określonych przez Zamawiającego, w tym w części dotyczącej ocennych parametrów wg istniejącego Zał. Nr 3 do SWZ, co uniemożliwiłoby obiektywną ocenę ofert w przyjętym kryterium „oceny parametrów technicznych”.

5. Pytanie dotyczy SWZ – Rozdział 10. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – pkt. 10.6.b) – Zadanie nr 5. Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego. Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Przedmiotowy środek dowodowy określony w rozdziale V pkt 10.6 lit. b) SWZ tj. „karta katalogowa lub folder zawierające opis techniczny oferowanych wyrobów w celu zapoznania się z parametrami techniczno-użytkowymi – dotyczy zadań 2, 3, 4, 5” nie stanowi, że oczekiwany opis techniczny musi potwierdzać wszystkie parametry techniczno-użytkowe wyrobów z zadań 2, 3, 4, 5 określone dokładnie w Zał. Nr 2/2, 2/3, 2/4, 3 do SWZ. **Karta katalogowa lub opis techniczny** muszą odnosić się do oferowanego wyrobu w celu przedstawienia jego funkcji i parametrów techniczno-użytkowych w kontekście wymagań zamawiającego i oczywiście nie mogą być sprzeczne z w/w załącznikami szczegółowo określającymi wszystkie parametry, ale nie ma wymogu, aby w swej treści potwierdzały bezwzględnie każdy z nich, gdyż bardzo często są to dokumenty opracowywane przez producentów na użytek ogólny. Wykonawca może dołączyć do oferty oświadczenie autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania, gdyż na podstawie art. 106 ust. 3 ustawy Pzp, „zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria”.

6. Dotyczy wzoru umowy § 3 ust 6 – Zadanie nr 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący?

W przypadku nieusunięcia w okresie gwarancji wad lub usterek w przedmiocie umowy w terminie 10 dni roboczych od dnia zgłoszenia usterki, Wykonawca będzie zobowiązany do niezwłocznego dostarczenia wyrobu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu umowy. Jeśli Wykonawca nie wywiąże się z obowiązków gwarancyjnych w ustalonym terminie i nie wstawi sprzętu (wyrobu) zastępczego, Zamawiający może zlecić naprawę przedmiotu umowy innemu autoryzowanemu serwisowi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. Dotyczy wzoru umowy § 3 ust 5.

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, naprawy oraz czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody – dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

8. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 pkt a,b.

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia. Prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu i zmianę w/w ustęp na:

- a) 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej do 6 dni,
- b) 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 6 dnia zwłoki.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody - dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

9. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3.

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia. Prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu i zmianę w/w ustęp na:

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 2 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych. Wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody - dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

10. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 2.

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki wykonaniu napraw gwarancyjnych. Prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu. Dodatkowo wnosimy o doprecyzowanie określenia czasu wykonania naprawy na 48 godzin w dni robocze i zmianę w/w ustępu na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 48 godzin w dni robocze od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych.

Odpowiedź: Wyrażamy na obniżenie kary w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 2, a zapis w tym ustępie otrzymuje treść: *“Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu zwłoki w czasie reakcji serwisu gwarancyjnego na zgłoszoną awarię i wady sprzętu, w wysokości 10,00 zł (dziesięć złotych) za każdą godzinę zwłoki w czasie reakcji serwisu”.*

Informujemy, że terminy naprawy wyrobu bez użycia części zamiennych i z użyciem części zamiennych określono w 3 ust. 3 i 4 wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

11. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 7.

Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 30% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również

wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodnie z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Wobec tego proponujemy zmianę treści w par. 7 ust. 6 i nadanie mu następującej treści:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony, wynosi 10 % wartości brutto umowy”.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody - dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

12. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności należności za dostawę do 45 dni licząc od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody - dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/1 i 5/2 do SWZ.

13. Pytanie do wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: W razie takiej potrzeby, wyrażamy zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych o treści ustalonej przez Strony – dotyczy wzoru umowy w Zał. Nr 5/2 do SWZ.

14. Pytanie 1 dot. projektu umowy par. 4 ust. 1b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 3 dnia roboczego zwłoki?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę we wzorze umowy – Zał. Nr 5/1 do SWZ.

15. Pytanie 2 Dot. projektu umowy par. 4 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony, wynosiła 20% wartości brutto?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę we wzorze umowy – Zał. Nr 5/1 do SWZ.

Prosimy o uwzględnienie wyjaśnień i udzielonych odpowiedzi w przygotowywanej i składanej ofercie oraz przygotowanie specyfikacji asortymentowo-cenowej dla Zadania Nr 3 i 4 z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

Ujednolicone Zał. Nr 2/1 – 2-5 (specyfikacja asortymentowo-cenowa) zostają zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego. Dopuszczenia i zmiany w załącznikach dla czytelności oznaczono kursywą.

Z poważaniem

W trybie art 52 ust. 2 ustawy
Prawo zamówień publicznych
z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Szpitala Zespołowego w Toruniu

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

Anna Wulnych-Krajewska

Załącznik Nr 2/3
do SWZ Nr WSZZ:TZ-280-93/24

poprawiony po odpowiedziach z 11.09.2024r. na zapytania do SWZ

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa przedmiotu zamówienia, wymagane parametry techniczno-użytkowe oraz inne wymagania jakościowe
odnoszące się do głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia
przedmiot zamówienia: cewnik do hemodializy wg Zał. Nr 2/3 do SWZ - Zadanie Nr 3

L.p	Nazwa przedmiotu zamówienia i wymagane parametry techniczno-użytkowe wyrobu	Nazwa producenta ofer. wyrobu i nr katalogowy + opis parametrów ofer. cewnika odpowiednio do wymagań z kolumny nr 2	Szacunkowa zamawiana ilość w ciągu 24m-cy	Jednostka miary	Cena jedn. netto za j.m.	Stawka VAT	Wartość netto pozycji	Wartość VAT	Wartość brutto pozycji
1	<p>Cewnik do hemodializy, rozmiary 11F i 12F o długościach: 15cm, 17,5cm, 20cm, 25 cm, 28 cm.</p> <p>" Dopuszczamy także cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych: o średnicy 11 FR – i dług. 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm; o średnicy 13 FR – i dług. 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25cm, 30 cm". Odpowiedź z 30.08.2024r. na zapytania do SWZ. " W przypadku cewników 11 i 12 FR o dług. 15 i 17,5 cm oraz dopuszczonych cewników 11 i 13 FR o dług. 15 i 17,5 cm, wymagamy cewników z ramionami zaopaskowanymi. W przypadku cewników 11 i 12 FR o dług. większych niż 17,5 cm oraz dopuszczonych cewników 11 i 13 FR o dług. większych niż 17,5 cm, wymagamy cewników z ramionami prostymi. " Odpowiedź z 30.08.2024r. na zapytania do SWZ. " Dopuszczamy także cewnik czasowy do hemodializy dwuświatłowy o rozmiarze w zakresie 11FR i 12FR o długościach 15, 20, 24 cm". Odpowiedź z 30.08.2024r. na zapytania do SWZ.</p>		200	szk.					
Wartość netto i brutto ogółem:									

Słownie brutto ogółem:

Oświadczamy, że oferowane wyżej wyroby posiadają wymagane parametry techniczno-użytkowe.

Data:

Podpis Wykonawcy:

Załącznik Nr 2/4
do SWZ Nr WSZZ:TZ-280-93/24

poprawiony po odpowiedziach z 11.09.2024r. na zapytania do SWZ

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa przedmiotu zamówienia, wymagane parametry techniczno-użytkowe oraz inne wymagania jakościowe odnoszące się do głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia

przedmiot zamówienia: **złącza do połączenia zestawu ENFit wg Zał. Nr 2/4 do SWZ - Zadanie Nr 4**

L.p	Nazwa przedmiotu zamówienia i wymagane parametry techniczno-użytkowe wyrobu	Nazwa producenta ofer. wyrobu, nr katalogowy	Szacunkowa zamawiana ilość w ciągu 24 m-cy	Jednostka miary	Cena jedn. netto za j.m.	Stawka VAT	Wartość netto pozycji	Wartość VAT	Wartość brutto pozycji
1	<p>Złącze transition przeznaczone do połączenia zestawu ENFit do podaży dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z końcówką ENFit z żeńskimi łącznikami typu Oral/ENLock wyrobów medycznych przeznaczonych do podaży dojelitowej lub miękkim lejkiem zgłębnika dojelitowego.</p> <p>Dopuszczamy oferowanie złącza transition do połączenia zestawu ENFit będącego przedmiotem zamówienia w Zad. 4 w opak. po 5 szt., przeliczając zamawiane w sumie ilości złącz wg SWZ (2 000 szt.) na opak. po 5 szt. - w tym przypadku byłoby to 400 opak. po 5 szt.). Odpowiedź z 30.08.2024r. na zapytania do SWZ.</p> <p>Dopuszczamy oferowanie złącza transition do połączenia zestawu ENFit będącego przedmiotem zamówienia w Zad. 4 w opak. po 15 szt., przeliczając zamawiane w sumie ilości złącz wg SWZ (2 000 szt.) na opak. po 15 szt. - w tym przypadku (po zaokr. do 2 miejsc po przecinku) byłoby to 133,34 opak. po 15 szt.). Odpowiedź z 11.09.2024r. na zapytania do SWZ.</p>		40	Opak. (1 opak. = 50 szt.)					
Wartość netto i brutto ogółem:									

Słownie brutto ogółem:

Oświadczamy, że oferowane wyżej wyroby posiadają wymagane parametry techniczno-użytkowe.

Data:

Podpis Wykonawcy: