

Kraków, dnia 08.10.2021 r.

Numer postępowania: **ZP-271-48/21**

**Wykonawcy ubiegający się o zamówienie publiczne /
Strona internetowa prowadzonego postępowania**

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu medycznego**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. z art. 137 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Implant przeznaczony do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u mężczyzn.

To stały implant z dwoma ramionami, pośrodku których umieszczono poduszkę wyprodukowaną z miękkiego elastomeru piankowego: długość - 4,2 cm, szerokość - 2,6 cm, grubość - 0,9 cm, zdolną wykonać miękką kompresję cewki moczowej.

Ramiona stabilizujące składają się ze stożkowych elementów ułatwiających ich przeciąganie.

System zawiera parę podkładek (pierścieni), umieszczanych na ramionach stabilizujących, wykorzystywanych do regulacji implantu w trakcie zabiegu lub w razie potrzeby dostosowanie implantu po zabiegu. W skład zestawu wchodzi dwa jednorazowe pozycjonery.

W zestawie znajdują się również dwie jednorazowe igły charakteryzujące się ergonomicznym projektem, przeznaczone do implantacji zestawu przez dostęp przezzasłonowy oraz linijka w celu pomiaru retrogradalnego ustawienia ciśnienia podczas implantacji.

Wszystkie części zestawu, z wyjątkiem linijki, są dostarczane jako sterylne i gotowe do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2:

Część nr 29

Czy Zamawiający w powyższym pakiecie dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, obudowa kodowana kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym, pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, bez konieczności zastosowania koreczka Luer Lock, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP.

Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta torebka jednorazowego użytku, wykonana z flizeliny,

Oferujemy pompy o następujących parametrach:

- dla prędkości przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 60h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h;
- dla prędkości przepływu 10 ml/h, nominalny czas pracy 30h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 24h?
- dla prędkości przepływu 2 ml/h, nominalny czas pracy 150h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 120h;

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości pomp elastomerowych włoskiej firmy SURGIKA, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Informacja od Zamawiającego: dalszą część pytania stanowi poniższy materiał reklamowy.

aptē

Aptē jest wyrobem jednorazowego użytku przeznaczonym do ciągłej infuzji produktów leczniczych dożylnie, dotętniczo, zewnątrzoponowo lub podskórnie. W zależności od potrzeb Aptē można używać w :

- ❖ Chemioterapii
- ❖ Ostrem i przewlekłym leczeniu bólu
- ❖ Chelatacji
- ❖ Podaży antybiotyków i środków przeciwwirusowych, farmakoterapii

Wlew leku, z predefiniowanymi przepływami, zapewniony jest przez wykorzystanie siły elastycznej silikonu. Pompa elastomerowa nie wymaga podłączenia do sieci elektrycznej lub baterii.

Pompy Aptē zostały w pełni przebadane, zaprojektowane i wyprodukowane we Włoszech, a zbudowane z elementów pochodzących z Europy i Ameryki.

Wybór łacińskiej nazwy Aptē, co oznacza "dokładnie, lub odpowiednio" podkreśla włoskie pochodzenie produktu.

Aptē oznacza bezpieczeństwo

System bezigłowy: zmniejsza zanieczyszczenie punktu dostępu i pozwala uniknąć rozproszania leku w środowisku, funkcję istotną przy podażach leków stosowanych w chemioterapii.

Przeciwwaleniowy filtr hydrofobowy: zapobiega wyciekom, pomaga w razie przypadkowego uszkodzenia balonu silikonowego oraz w przypadku gdy wymagane jest pobieranie próbek.

Dren o przekroju gwiazdy: zapewnia stały przepływ nawet gdy dren jest zaciśnięty lub zagięty.

Obrotowe połączenie luer lock: zapewnia łatwe podłączenie do pacjenta oraz zapobiega skręcaniu się drenu.

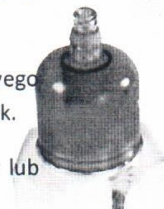
Koreczek z filtrem hydrofobowym: umożliwia wypchnięcie powietrza podczas wypełniania i zapobiega wyciekom.

Kodowanie kolorystyczne: pozwala na szybką identyfikację przepływu

Stabilny przepływ: kontrolę jakości przechodzi każdy wyrób

Ekranowanie UV: Obudowa z PETG ze specjalnymi dodatkami przystosowana do podawania leków

Wyrób zgodny z wymaganiami normy ISO 28620.
Dokładność przepływu: $\pm 10\%$











SKA60XXXX POMPA ELASTOMERYCZNA 60 ml

Objętość nominalna: 60 ml

Objętość minimalna: 40 ml

Objętość maksymalna: 70 ml












NR KATALOGOWY	KOD KOLORYSTYCZNY	PRZEPŁYW (ml/h)	CZAS INFUZJI dla pojemności nominalnej	
			Godziny	Dni + Godziny _a
SKA6005		0.5	120	5
SKA6010		1.0	60	2 + 12h
SKA6015		1.5	40	1 + 16h
SKA6020		2.0	30	1 + 6 h
SKA6025		2.5	24	1
SKA6040		4.0	15	15 h
SKA6050		5.0	12	12 h
SKA60100		10.0	6	6 h

SKA100XXXX POMPA ELASTOMERYCZNA 100 ml

Objętość nominalna: 100 ml

Objętość minimalna: 70 ml

Objętość maksymalna: 130 ml











NR KATALOGOWY	KOD KOLORYSTYCZNY	PRZEPŁYW (ml/h)	CZAS INFUZJI dla pojemności nominalnej	
			Godziny	Dni + Godziny
SKA10005		0.5	200	8 + 8h
SKA10010		1.0	100	4 + 4h
SKA10015		1.5	66	2 + 7h
SKA10020		2.0	50	2 + 2h
SKA10025		2.5	40	1 + 16h
SKA10040		4.0	25	1 + 1h
SKA10050		5.0	20	20h
SKA10070		7.0	14	14h
SKA100100		10.0	10	10h
SKA1001000		100.0	1	1h
SKA1002000		200.0	0.5	0,5h

SKA300XXXX POMPA ELASTOMERYCZNA 300 ml

Objętość nominalna: 300 ml

Objętość minimalna: 180 ml

Objętość maksymalna: 360 ml

NR KATALOGOWY	KOD KOLORYSTYCZNY	PRZEPŁYW (ml/h)	CZAS INFUZJI dla pojemności nominalnej	
			Godziny	Dni + Godziny
SKA30010		1.0	300	12 + 12h
SKA30015		1.5	200	8 + 8h
SKA30020		2.0	150	6 + 6h
SKA30025		2.5	120	5
SKA30040		4.0	75	3 + 3h
SKA30050		5.0	60	2 + 12h
SKA30070		7.0	42	1 + 18h
SKA30080		8.0	37	1 + 13h
SKA300100		10.0	30	1 + 6h
SKA3003000		300.0	1	1h

OPAKOWANIE: 20 SZTUK (2 DYSPENSERY PO 10 SZTUK)

AKCESORIA

NR KATALOGOWY	OPIS	OPAKOWANIE
S07ALL1001	MAŁA/ŚREDNIA SASZETKA	100
S07ALL1002	DUŻA SASZETKA	100
SKA0001	AUXILIUM	1

Producent:

SURGIKA s.r.l.

Via 2 Giugno, 125 - 52025 Levane (AR) Italia
Tel. +39 055 9180204 - Fax +39 055 9789719
info@surgika.it - www.surgika.it

Dystrybutor na terenie Polski:

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3:

Pytanie dotyczy pakietu 35.

W związku z obowiązywaniem na terenie RP patentów obejmujących materiały eksploatacyjne do wstrzykiwacza Medrad Stellant, chroniących własność intelektualną firmy Bayer (EP1687049 zatytułowany „Strzykawki, interfejsy strzykawek i tłoki do strzykawek do użytku z iniektorami medycznymi”, EP3326673 zatytułowany „Strzykawki, interfejsy strzykawek i trzpienie strzykawek do użytku z iniektorami medycznymi”).

Obydwa patenty zostały prawidłowo walidowane (informację o złożeniu tłumaczenia patentów ogłoszono w Wiadomościach Urzędu Patentowego odpowiednio 31 października 2019 r. i 31 marca 2020 r.) i pozostaną w mocy do dnia 23 listopada 2024 (Patenty) informujemy, że opisany w przez Zamawiającego asortyment narusza prawo patentowe, został wprowadzony na rynek i jest dystrybuowany bez zgody firmy Bayer oraz nie podlegał żadnej walidacji przez producenta wstrzykiwacza. Uprzejmie informujemy, że do posiadanego przez Zamawiającego wstrzykiwacza właściwym produktem są:

Jednorazowe, sterylne, zestawy wkładów TK do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT Dual. Wolne od ftalanów o wytrzymałości do 350 PSI. Składające się z dwóch razem pakowanych wkładów o pojemności 200ml, 1 x łącznik niskociśnieniowy z trójnikiem typu „T” o dł. 152 cm, gdzie długość ramion trójnika jest różna i wynosi dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 2 cm. Zestaw zawiera również złącze szybkiego napełniania.

W związku z powyższą informacją zapytujemy, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestawu wkładów produkcji Bayer/ Medrad opisane powyżej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

Część nr 23

Czy Zamawiający dopuści łyżkę jak opisaną w SIWZ z podstawą metalową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5:

Pytanie dotyczy pakietu 5 pozycja nr 2:

Czy Zamawiający zgodzi się usunąć/wydzielić pozycje nr 2, z uwagi na fakt wycofania produktu z produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w § 7 ust. 3-4 – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

2) w razie zwłoki w dostawie – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

3) w razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 2 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

4) w razie niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy; lub

b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

5) w razie nienależytego wykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto niewykonanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie drogą elektroniczną dokumentów wydruków z systemu finansowo-księgowego bez oryginalnych podpisów. Zmianie ulega § 3 ust. 2 Wzoru umowy - załącznik nr 3 do SWZ. Zmianie ulega § 5 Wzoru umowy - załącznika nr 3a do SWZ poprzez dodanie do niego ustępu nr 6.

Pytanie nr 8:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 4 pkt. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega § 7 ust. 4 Wzoru umowy – załącznik 3a do SWZ.

Pytanie nr 9:

Pakiet 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby kraniki w pakiet 12 poz. 1-4 były wykonane z poliamidu, materiału, który zapobiega przeciekaniu oraz pęknięciom pod wpływem działania bardzo agresywnych leków, również cytostatyków?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 10:

Pakiet 12 poz. 7

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul bezpiecznych które w rozmiarach 18G oraz 20G posiadają dwa rozmiary celem lepszego dopasowania wkłucia do sytuacji klinicznej. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga oraz zmienia załącznik nr 1a w zakresie części nr 12 poz. 7.

Pytanie nr 11:

Pakiet 12 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule oferowane w pakiet 12 poz. 7 posiadały nazwę lub logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli celem prawidłowej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 12:

Pakiet 12 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule zaoferowane w pakiet 12 poz. 8 były wyposażone w dodatkową zastawkę umieszczoną w korpusie kaniuli która całkowicie uniemożliwiająca wypływ krwi przez cały czas jej używania? Cecha ta ma ogromne znaczenie przy podaży leków cytotoksycznych gdyż potencjalnie wypływająca z kaniuli krew po zakończonej infuzji leku zawiera podany wcześniej cytostatyk , co z kolei może mieć wpływ na bezpieczeństwo personelu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 13:

Pakiet 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z obj. wypełnienia 0,80 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Pakiet 12 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 13 chodzi o filtr do podaży płynów czy przyrząd do pobierania leków z butelek z płynem infuzyjnym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga filtr.

Pytanie nr 15:

Pakiet 12 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 14 chodzi o filtr do podaży żywienia czy przyrząd do pobierania leków z butelek z płynem infuzyjnym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga filtr.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 32 pozycji nr 1,2,3,8,9 , co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców , a Zamawiającemu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17:

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 3a do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 9a o następującej treści: „Asortyment, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18:

Pakiet nr 12

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 6, 7 i utworzy z nich oddzielny pakiet, co pozwoli naszej firmie na złożenie oferty i zaoferowanie wysokiej jakości kaniul zgodnych z opisem z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 6, 7, 8 i utworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w zadaniu nr 15 poz. 4

Multipack 1 x wkład 200 ml + dreny Y 150 cm z podwójną zastawką wstrzymującą kompatybilny ze strzykawką Optivantage 1x strzykawka 200 ml, 1x jednorazowy przewód napełniacza, 1x zwijany przewód Y 60” (150 cm) z podwójnym zaworem zwrotnym - 350 PSI.

Podwójny zawór gwarantuje dodatkowe bezpieczeństwo iniekcji oraz lepsze bezpieczeństwo pacjenta brak przepływu wstecznego oraz dodatkowo chroni przed skażeniem krzyżowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w zadaniu nr 15 poz. 1

Dualpack 2 x wkład 200 ml + dren Y 150 z **podwójną zastawką** wstrzymującą kompatybilny ze strzykawką Optivantage DH 2x strzykawka 200 ml, 2x jednorazowy przewód napełniacza, 1x zwijany przewód Y 60” (150 cm) z podwójnym zaworem zwrotnym - 350 PSI.

Podwójny zawór gwarantuje dodatkowe bezpieczeństwo iniekcji oraz lepsze bezpieczeństwo pacjenta brak przepływu wstecznego oraz dodatkowo chroni przed skażeniem krzyżowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w części 11 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Jednorazowy stapler skórny z 35 zszywkami, standardowymi, pokrytymi politetrafluoroetylen (PTFE) dla ułatwionej penetracji oraz minimalizacji dolegliwości bólowych po zaleczeniu rany?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia pierwotnych zapisów jednakże dopuszcza alternatywne rozwiązanie zaproponowane powyżej.

Pytanie nr 23:

Pakiet nr 37 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Protezy samorozprężalne do protezowania nowotworowych zwężeń przełyku bez lub z przetokami wykonane z drutu nitinolowego, kształt walca o długości 10,12 i 14 cm oraz średnica trzonu/kielicha proksymal: 20/26mm i 24/30mm, kolnierze rozszerzane, powlekane zewnątrz w części centralnej tworzywem poliuretanowym uwalniane od końca dystalnego z możliwością korekty położenia bezpośrednio po uwolnieniu średnica zestawu wprowadzającego 24 FR tj. 8 mm. System wprowadzający wyposażony w znaczniki RTG wskazujące miejsce ostatecznego rozprężenia końców i części powlekanej. Znacznik endoskopowy na zestawie, współpracuje z prowadnicą 0.035" stent nie powinien być przeciwwskazaniem do wykonywania radioterapii i rezonansu magnetycznego - parametry instrukcja obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24:

Pakiet nr 37 Czy zamawiający dopuści

Poz. 2 Prowadnik j. uż. do protezowania przełyku super sztywny; nitinolowy odporny na złamania; powlekany teflonem; końcówka hydrofilna prosta (rdzeń wolframowy), pokrycie kolor czarny Dystalny koniec prowadnika zaopatrzony jest w giętką atraumatyczną końcówkę prostą o dł. 13 cm pozwalającą na bezpieczne wprowadzenie prowadnika poprzez ciasne i kręte zwężenia. śr. zewn. 0,035" dł. 260 cm lub 450cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o wyłączenie poz. 7 z Części nr 3 w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu. Sprzęt wymieniony w poz. 7 nie jest strukturalnie ani funkcjonalnie powiązany z pozostałą częścią asortymentu zawartą w pakiecie 3, stanowiąc odrębną grupę produktową. Tworzy to preferencje dla konkretnego wykonawcy dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Części 3, ograniczając konkurencję i uniemożliwiając złożenie oferty innym, licznym wykonawcom, posiadającym w swoim portfolio paski testowe do glukometrów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy, skoro Zamawiający dopuścił złożenie oferty na paski testowe z czasem pomiaru 5s i wielkością próbki 0,5 mikrolitra? Są to parametry przewyższające w stosunku do parametrów określonych w SIWZ, bardziej korzystne dla pacjenta – im mniejsza próbka krwi, tym łatwiejsze pobranie i mniejszy dyskomfort pacjenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 28:

Pakiet 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny produkt obwód oddechowy o następujących parametrach:

Rodzaj rur:	o zmiennej długości (rozciągliwe)
Długość rur	200 cm (po rozciągnięciu)
Przeznaczenie	dla dorosłych
Średnica złącza rur	22 mm żeńskie
Długość ramienia	150 cm (po rozciągnięciu)
Średnica rur	22 mm
Worek oddechowy	2 litry bezlateksowy
Materiał rur	PP (popipropylen)
Średnica złącz trójnika	22mmM, 15 mmF
Kolanko 90° z portem Luer-Lock	
Łącznik prosty	22mmM-22mmM
Dwa porty w trójniku Y	zatyczki zamocowane na stałe

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29:

Pakiet 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny produkt linie próbkujące o dł 2m lub 3m, pozostałe parametry zgodnie z Siwz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30:

Pakiet 30 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne wapno sodowane renomowanego producenta Molecular Products w formie nieregularnych granulek wielkości od 2 mm do 5 mm, zawartość pyłu do 0,5%, twardość 95%, nie zawiera wodorotlenku potasu, zawartość wilgoci 12-19%, współczynnik pochłaniania 140l CO₂/kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31:

Pakiet 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

Opór przepływu	przy 30l /min 0,82 cm H ₂ O przy 60 l/min 2,14 cm H ₂ O przy 90 l/min 3,95 cm H ₂ O
Objętość oddechowa V _T	150 - 1500 ml

Masa	35,6 g
Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa)	55 ml
Skuteczność filtracji bakteryjnej	>99,9999%
Skuteczność filtracji wirusowej	>99,999%
Hydrofobowa warstwa filtrująca	
Nawilżanie	37 mg/l H ₂ O przy V _t =500ml
Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.	
Złącza	22M/15F - 22F/15M
Port kapno	luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie zbiorcze	50 szt
Opakowanie	pojedyncze (folia-papier)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32:

Pakiet 30 poz.5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylnej, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:- objętość oddechowa 150-1500 ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy V_t 500 ml, waga 35,6 g, przestrzeń martwa 55 ml, opór przepływu 30 l/min 0,82 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33:

Pakiet 23

Czy zamawiający dopuści jednorazowe łyżki w rozmiarze Miler 0-4, Mac 1-4, pakowane folia- folia, pozostałe parametry zgodnie z Siwz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34:

Cz. 9.1. SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie na jakim etapie składania ofert będzie wymagane złożenie dokumentu JEDZ. W dokumentach podmiotowych wymaganych na uzupełnienie jest wymieniony jednocześnie JEDZ oraz oświadczenie o aktualności danych zawartych w tym dokumencie.

Odpowiedź: Oświadczenie o aktualności informacji Wykonawcy – załącznik nr 5 do SWZ oraz Jednolity Europejski Dokument Zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ Wykonawca zgodnie z pkt. 9.1 treści SWZ składa na wezwanie Zamawiającego.

Pytanie nr 35:

Próbki

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy „1 op.” oznacza jedną szt. opakowania jednostkowego, czy jedno najmniejsze opakowanie handlowe?

W przypadku pozycji asortymentowych w których wymagane jest zaoferowanie kilku rozmiarów Zamawiający wymaga dołączenia do oferty próbek jednego rozmiaru czy próbek wszystkich numerów katalogowych z danej pozycji?

Odpowiedź: 1 op. oznacza jedną sztukę opakowania jednostkowego dowolnego rozmiaru wskazanego w SWZ.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganym. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37:

§ 9 ust. 1 pkt 4) a) i b) wzoru umowy dostawy (załącznik nr 3 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy dokumentów do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39:

Pakiet 18 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu do założenia portu naczyniowego. Port wykonany z tytanowej komory z cewnikiem poliuretanowym 8 FR, waga 20,2g, wysokość 13,1mm, objętość komory 0,6 ml. Długość cewnika 610 mm. Zestaw zawiera pełne wyposażenie umożliwiające implantację portu oraz pakiet informacyjny dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40:

Pakiet 18 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu do założenia portu naczyniowego. Port wykonany z tytanowej komory z cewnikiem poliuretanowym 6 FR, otwory mocujące wypełnione silikonem, średnica portu 28mm, wysokość 10mm, waga 10g, wypełnienie komory 0,5ml, średnica części silikonowej 8,9mm, maksymalna ilość nakłuć igłą 19G- 208, długość cewnika 75cm, komora portu z wypustkami silikonowymi umożliwiającymi szybką, identyfikację komory. Zestaw zawiera pełne wyposażenie umożliwiające implantację portu oraz pakiet informacyjny dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41:

Dotyczy Pakiet nr 32

Czy Zamawiający w poz.12 dopuści „Jednorazowy stapler zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwia 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzałów podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek w kolorze niebieskim do tkanki standardowej (o wysokości zszywki otwartej 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm). Zszywki wykonane ze stopu tytanu, zamykają się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, nadającą dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymującą ją przed i podczas wystrzelenia zszywek (3szt./op.)”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Dotyczy Pakiet nr 32

Czy Zamawiający w poz.13 dopuści „Jednorazowy stapler zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwia 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzałów podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek w kolorze zielonym do tkanki grubej (o wysokości zszywki otwartej 4,7 mm, po zamknięciu 2 mm). Zszywki wykonane ze stopu tytanu, zamykają się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, nadającą dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymującą ją przed i podczas wystrzelenia zszywek (3szt./op.)”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Dotyczy Pakiet nr 32

Prosimy o wyjaśnienie czy w poniższych pozycjach (pozycja bez numeru oraz pozycja 23.) Zamawiający oczekuje zaofertowania takiego samego ładunku, czy dokonał omyłki pisarskiej i oczekuje bądź dopuści: zaofertowania w pozycji 23. ładunku w kolorze zielonym do tkanki grubej (wyposażony w zszywki o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm), a w kolejnej zaofertowania ładunku w kolorze czarnym do tkanki bardzo grubej (wyposażonego w zszywki, o wys. 4,2 mm, po zamknięciu 2,3 mm), z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian?

	Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze zielonym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na długości 60 mm, ładowany w szczęki staplera. Ładunek do tkanki grubej, wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię z wysuniętymi nożami zszywek ponad jego powierzchnię zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)		op.	4
23.	Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze zielonym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na długości 60 mm, ładowany w szczęki staplera. Ładunek do tkanki grubej, wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię z wysuniętymi nożami zszywek ponad jego powierzchnię zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)		op.	4

Odpowiedź: Zamawiający poprawia załącznik nr 1a do SWZ w zakresie części 32, poprzez usunięcie pozycji bez numeru.

Pytanie nr 44:

Dotyczy: CZĘŚĆ NR 6

Czy Zamawiający dopuści igła lokalizacyjną (kotwica) typu Kopans Końcówka kaniuli prowadzącej z drutem w kształcie haka (litera „V”) w rozmiarze : 20Gx50mm, 20G x 70mm, 20G x 100mm, 20G x 120mm



Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45:

Dotyczy: CZĘŚĆ NR 6

Czy Zamawiający ma na myśli 1 szt próbki dowolnego rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 szt. próbki dowolnego rozmiaru wskazanego w SWZ.

Pytanie nr 46:

Pakiet 7 poz. 7-10

Proszę o dopuszczenie strzykawek z tłokiem wykonanym z polietylenu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47:

Pakiet 7 poz. 12,14,15,19,20

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48:

Pakiet 7 poz. 17

Proszę o dopuszczenie przyrządu o następujących parametrach;

- uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,
- Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu folia papier
- Wolny od ftalanów
- Opakowanie zbiorcze 200

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49:

Pakiet 7, poz 20,21

Proszę o dopuszczenie igieł bezpiecznych o następujących parametrach:

Zintegrowana osłona zabezpieczająca, która zamyka igłę po użyciu

Łatwa obsługa jedną ręką

Sterylna, jednorazowego użytku

Pakowana pojedynczo, sterylizowana tlenkiem etylenu

Nie zawiera lateksu, PVC

Pakowane po 100 sztuk

Rozmiar (mm)	Rozmiar G/''	Kolor
0,6 x 30 mm	23 G x 1 1/4''	niebieski
0,70 x 40 mm	22 G x 1 1/2''	czarny
0,80 x 40 mm	21 G x 1 1/2''	zielony
0,90 x 40 mm	20 G x 1 1/2''	żółty

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50:

Pakiet 12, poz. 5

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51:

Pakiet 12, poz. 17

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52:

Część 7 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 50/60 ml UV – chroniącą przed światłem o zakresie długości fal do 520 Nm pomarańczowa. 3 częściowa, bezlateksowa, wykonana z polipropylenu, z końcówką luer-lock. Skalowanie co 1ml na całej długości skali, pojemność nominalna dodatkowo wyróżniona graficznie (wytluszczenie, obwiedzenie itp.). Skala kontrastująca, niezmywalna i czytelna .Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Na korpusie strzykawki napisana nazwa i informacja o braku lateksu. Pakowane po 100szt

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53:

Część 7 poz. 21

CZY Zamawiający dopuści sterylne igły bezpieczne jednorazowego użytku z zabezpieczeniem uniemożliwiającym zakłucie, zgodnie z normą ISO 7864, cienkościenne igły, wykonane z nierdzewnej stali chromowo-niklowej, bardzo gładka powierzchnia, pokryta cienką warstwą silikonu, specjalny szlif minimalizujący ból podczas wkłucia. Konstrukcja jednoczęściowa (uchwyt igły, część metalowa i element zabezpieczający stanowią jedną część). Dźwiękowe potwierdzenie zamknięcia zabezpieczenia na igle. Po zamknięciu zabezpieczenia na igle, nie można go otworzyć. Element zabezpieczający wskazujący kierunek szlif igły. Prosta aktywacja zabezpieczania igły za pomocą jednej ręki. Szeroki zakres rozmiarów 18G-30G . Przezroczysty uchwyt igły wykonany z polipropylenu, kolorowy kod zgodny z normą ISO 6009, minimalne opakowanie zawiera 100 szt.

Wybrane rozmiary:

Domięśniowe, podskórne, dożylnie, dotętnicze

21G, 1 1/2'' rozmiar 0,80 x 40

22G, 1 1/4'' rozmiar 0,70 x 30

23G, 1 1/4'' rozmiar 0,60 x 30

25G, 1'' rozmiar 0,50 x 25

25G, 1 1/2'' rozmiar 0,50 x 40

Do pobierania krwi i opróżniania żyłaków, krótki szlif

18G, 1 1/2" rozmiar 1,20 x 40

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54:

Część 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą typu Pencil-Point ze zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej 25G x 88 mm. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyłącznie: Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą typu Pencil-Point 27G x 88 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55:

Część 9 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw do połączonego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego, z systemem do mocowania igieł typu docking-system, igła Touhy 18G x 88; igła Quincego 27G. Próbką, oraz Zamawiający oczekuje możliwości zaoferowania wyłącznie: Zestaw do połączonego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego, igła Touhy 18G x 88; igła Pencan 27G.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56:

Część 9 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50 ml luer-lock z igłą UV-PROTECT, spełniającą pozostałe zapisy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57:

Część 9 poz. 36

Czy Zamawiający w poz.14 wymaga wyłącznie igły Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z dwuspadowym szlifem, atraumatyczna 26G x 88mm z prowadnicą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58:

Część 9 poz. 41

Informuje że producent zaprzestał produkcji produktu do diagnostycznego płukania otrzewnej, jako alternatywę do tego zestawu możemy zaproponować zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej – zestawy te są używane do płukania jamy opłucnej, wprowadzania leków i roztworów płukania za pomocą igły lub cewnika.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59:

czy zamawiający w pakiecie 18 dopuści Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszczenia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy lub poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2 Fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent

posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60:

czy zamawiający w pakiecie 34 dopuści Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły.

Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach:23G/25mm, 23G/35mm, 22G/50mm, 21G/85mm,21G/100mm, 20G/120mm, 20G/150mm.

Uzasadnienie: dopuszczenie w/w sprzętu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym używanym w wielu klinikach w całej Polsce

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 61:

Pytanie nr 1 do Załącznika nr 1a do SWZ – pozycja nr 1 :

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie „Jednorazowej końcówki noża harmonicznego , dł.ramienia od 22 do 23cm , śr. od 5 do 6mm o uchwycie pistoletowym z możliwością cięcia i koagulacji .Zakrzywiona bransza aktywna zaprojektowana tak, aby zminimalizować przywieranie tkanki . Końcówka z przyciskami aktywującymi Max i Min. Urządzenie posiadające wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie mocy wyjściowej energii drgań harmonicznch”. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 62:

Pytanie nr 2 do Załącznika nr 1a do SWZ -pozycja nr 2 :

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie „Jednorazowej końcówki noża harmonicznego , dł.ramienia od 35 do 36cm , śr. od 5 do 6mm o uchwycie pistoletowym z możliwością cięcia i koagulacji .Zakrzywiona bransza aktywna zaprojektowana tak, aby zminimalizować przywieranie tkanki . Końcówka z przyciskami aktywującymi Max i Min. Urządzenie posiadające wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie mocy wyjściowej energii drgań

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 63:

Pytanie nr 3 do Załącznika nr 1a do SWZ -pozycja nr 3 :

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie „Jednorazowej końcówki noża harmonicznego , dł.ramienia 45cm , śr. od 5 do 6mm o uchwycie pistoletowym z możliwością cięcia i koagulacji .Zakrzywiona bransza aktywna zaprojektowana tak, aby zminimalizować przywieranie tkanki . Końcówka z przyciskami aktywującymi Max i Min. Urządzenie posiadające wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie mocy wyjściowej energii drgań harmonicznch”. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 64:

Pytanie nr 4 do Załącznika nr 1a do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie „Dzierżawę generatora i tranducera do oferowanych przedmiotów zamówienia , zgodnie z pytaniem nr 1,2 i 3 do załącznika nr 1a do SWZ - Kompaktowy generator do cięcia i koagulacji tkanek miękkich oparty na technologii noża harmonicznego. Generator z gniazdem samoblokującym , automatycznie rozpoznającym rodzaj narzędzia i dostosowujące do niego rodzaj technologii i parametry pracy. Panel przedni z wbudowanym wyświetlaczem ciekłokrystalicznym . Aktualizacja oprogramowania generatora przez port szeregowy”. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65:

Część 7, pozycja 7-10 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe ze skalą rozszerzoną o 10%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66:

Część 7, pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe o pojemności 20ml w opakowaniach a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67:

Część 7, pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki bursztynowe o pojemności 50ml lub wykreśli powyższą pozycję gdyż z informacji przez nas posiadanych bursztynowa strzykawka 20ml nie jest aktualnie produkowana na świecie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza oraz zmienia załącznik nr 1a w zakresie części nr 7 poz. 11.

Pytanie nr 68:

Część 7, pozycja 20 – Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne w rozmiarze 21G (0,8x40) i 18G (1,2x40)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69:

Część 7, pozycja 20 – Czy Zamawiający odstąpi od zapisu aby igły bezpieczne posiadały osłonę aktywowaną ślizgowo? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o merytoryczne uzasadnienie takiego rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70:

Część 7, pozycja 21 – Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne pakowane a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 71:

Część 7, pozycja 21 – Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne z plastikowym zabezpieczeniem igły po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72:

Część 7, pozycja 22 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z uszczelnieniem w postaci podwójnego czarnego pierścienia na tłoku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73:

Część 7, pozycja 22 – Czy Zamawiający może określić jakiej pojemności strzykawek oczekuje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek o pojemności 5 ml.

Pytanie nr 74:

Część 11, pozycja 1 – Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby zszywki pokryte były policzterouoroetylenem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 75:

Część nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 76:

Część nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77:

Część nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści linię próbkowania o długości 2,1m lub 3,05m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 78:

Część nr 30 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści równoważne wapno sodowane o poniższej specyfikacji

- Wapno sodowane VENTISORB jest doskonałym absorbentem CO₂ (w podstawowym składzie to mieszanina wodorotlenku wapnia i wodorotlenku sodu)
- Przeznaczone jest do stosowania w zamkniętych układach anestetycznych
- Charakteryzuje się bardzo wysoką efektywnością pochłaniania CO₂ i niskim oporem przepływu
- Jest to wapno medyczne w postaci granulatu o niejednorodnym kształcie i wielkości, dzięki czemu pochłanianie CO₂ jest zmaksymalizowane bez ograniczania przepływu gazu anestetycznego.
- Granulki Wapna Ventisorb są naturalnie porowate i twarde - odporne na powstawanie pyłu.
- Przy stosowaniu wapna sodowanego następuje nawilżanie gazów anestetycznych i zatrzymywanie ciepła
- Ventisorb nie zmienia właściwości gazów anestetycznych
- parametry produktu zgodnie z katalogiem wytwórcy i w zgodzie z US Pharmacopeia: pochłanianie >140l CO₂/kg, twardość >90, pylistość poniżej 0,20%
- Indykator - fiolet etylu zmieniający kolor w miarę zużycia z białego na fioletowy
- Indykator zmiany koloru - określa poziom absorpcji CO₂ i czas wykorzystywania wapna
- Wysoka wydajność absorpcyjna wapna Ventisorb, obniża koszty znieczulenia pacjenta, op.4,5kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79:

Część nr 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny, jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 80:

Część nr 30 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny, jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81:

Część nr 2 poz. 2

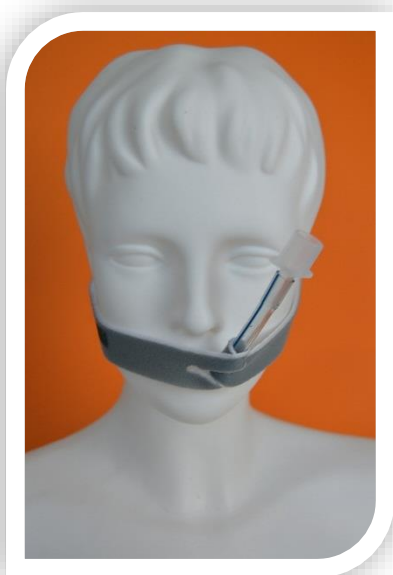
Czy Zamawiający dopuści długość roboczą 56 cm dla CH-12 – CH-18 oraz 36 cm dla CH-6 – CH-10 (dł. całkowita 40 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82:

Część nr 2 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści opaskę do stabilizacji rurki intubacyjnej, wykonaną z miękkiej pianki obłożonej delikatnym, przyjaznym dla skóry materiałem, mocowanie opaski za pomocą laminowanego rzepu oraz samoprzylepnej tasiemki, nie powoduje odleżyn, neutralna dla bakterii, możliwość dopasowania średnicy opaski do obwodu głowy pacjenta, jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 83:

Część nr 2 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści mocowanie rurki intubacyjnej do szybkiego i stabilnego umocowania rurki intubacyjnej, uniwersalne rzepy umożliwiają skuteczne umocowanie stabilizatora wokół głowy, specjalna śruba dociskająca umożliwiająca zamontowanie każdego rozmiaru rurki intubacyjnej, gryzak zapobiegający traumatyzacji pacjenta i uszkodzeniu rurki, dodatkowy otwór umożliwiający odsysanie bez konieczności zdejmowania uchwytu, specjalna pianka po wewnętrznej stronie zapewniająca dodatkowy komfort pacjenta, jak na zdjęciu poniżej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 84:

Część nr 2 poz. 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zabezp. w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklinowania nagłośni”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 85:

Część nr 2 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 86:

Część nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 50 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 87:

Część nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach CH 24-32?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 88:

Część nr 2 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści port z drenem do podłączenia tlenu o dł. 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89:

Część nr 2 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści łącznik 15 mm z możliwością odłączenia od rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90:

Część nr 2 poz. 47

Czy Zamawiający dopuści dwie rury o rozciągniętej długości 180 cm oraz 1 rurę o długości rozciągniętej 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 91:

Część nr 2 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 1,2 G dł. 220 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 92:

Część nr 2 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 0,038", dł. 900 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 93:

Część nr 2 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz cewnika 1 mm dł. 400 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 94:

Część nr 2 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści maski w następujących rozmiarach i kolorach: zielona – 6; żółta – 5; biała – 4; różowa – 3; pomarańczowa – 2?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 95:

Część nr 2 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści dren ssąco-płuczący o długości 35 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 96:

Część nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 97:

Część nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30

l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 98:

Część nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści odstąpi od wymogu „z systemem Lanz do automatycznego dostosowywania ciśnienia w mankiecie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 99:

Część nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści mankiety w kształcie walca?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 100:

Część nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 101:

Część nr 5 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 4,2 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 102:

dotyczy części nr 30 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego składającego się z rur rozciągliwych w zakresie 40 – 200 cm, złączki Y, dodatkowej rury rozciągliwej do 150 cm, worka 2 l z koszyczkiem antysklejeniowym, o oporze 1 , - cm H₂O na metr przy przepływie 60l/min i podatności 4,4 ml/kPa na metr rury.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 103:

dotyczy części nr 30 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o długości 2,45 m, pozostałe jak w SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 104:

dotyczy części nr 30 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostacyjnego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Skuteczność filtracji 99,998 %
- Utrata wilgoci 6 mgH₂O
- Wyliczony zwrot wilgoci 32mg H₂O/l
- Opór przepływu 1,6 cm H₂O przy 30l/min
- Przestrzeń martwa 57 ml
- Waga 31g
- Złączki 22F/15M-22M/15F
- Minimalna objętość oddechowa ≥180 ml

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 105:

dotyczy części nr 30 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego hydrofobowego, mechanicznego o następujących parametrach:

- Skuteczność filtracji 99,9999%
- Opór przepływu 0,9 cm H₂O przy 30/min
- Przestrzeń martwa 120 ml
- Waga 54 g
- Złączki 22F-22M/15F
- Minimalna objętość oddechowa ≥ 360 ml

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 106:

dotyczy załącznika nr 3 wzór umowy dostawy, §9 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów §9 ust. 1 tak, aby otrzymały następujące brzmienie:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

- 1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w § 7 ust. 3-4 – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20% wartości brutto dostawy.
- 2) w razie zwłoki w dostawie – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20% wartości brutto dostawy.
- 3) w razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 2 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy.
- 4) w razie niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:
 - a) naliczenia kary umownej w wysokości 20% wartości brutto umowy, lub
 - b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 20% wartości brutto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 107:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 1 poz.46 strzykawek o pojemności 60 ml.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108:

dotyczy wzoru u mowy - § 3, ust. 1.

Prosimy o zmianę terminu realizacji zamówień telefonicznych na „cito” z 24 na 48 godz. w dni robocze.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega § 3 ust. 1 Wzoru umowy – załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 109:

dotyczy wzoru u mowy - § 9, ust. 1.3) oraz 1.4).

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej:

- 3) W razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 2 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 10% wartości brutto umowy.
- 4) W razie niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

- a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto umowy, lub
b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 110:

Dotyczy wzoru u mowy - § 5, ust. 1.

Prosimy o zmianę terminu płatności z 60 na 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 111:

Pakiet 8 poz.5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie tej pozycji i dopuszczenie na zasadzie równoważności Staplera okrężnego o średnicy zewnętrznej kowadełka 21mm, 25 mm, 29mm oraz 33mm, zakrzywionego jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Kowadełko zaopatrzone w otwór do przeciągania szwu prowadzącego. Stapler wyposażony jest w:

- zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu,
- system obrotowego ostrza, które minimalizuje traumatyzację tkanek podczas cięcia,
- zszywki wykonane ze stopu tytanu w dwóch rzędach z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywek w zakresie od 1mm do 2,5mm, wysokość otwartej zszywki 5mm
- pokrętło regulacyjne „motylkowe” ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera.

Stapler pakowany pojedynczo.?

Wydzielenie tej pozycji umożliwi w tym zakresie wystartowanie innych firm i zaoferowanie konkurencyjnych cen. W obecnej postaci zadanie jest pod jednego wykonawcę .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

Część 16: Zestawu do nefrostomii dwustopniowej w składzie:

Cewnik prosty wykonany z poliuretanu o śr. 8 Ch oraz dł. 25 cm, z 4 otworami drenującymi oraz tubą prostującą, dobrze widoczny w Rtg,

Igła 2-częściowa ze skrzydełkami wykonana ze stali medycznej, śr. 18 G, dł. 20 cm, widoczna w USG,

Obturator dostosowany do wymiarów igły,

Kranik jednokierunkowy z łączem Luer,

Łącznik do worka na mocz z lejkiem o dł. 10 cm,

Prowadnik Schüllera (sztywna) typu J z giętką końcówką o dł. 80 cm i śr. 0.035" w dyspenserze,

2 samoprzylepne etykiety, bezlateksowy,

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 113:

Dotyczy: Część nr 10,22 i 36. Wzór umowy §3 ust.1 .

Wykonawca wnosi o wydłużenie maksymalnego terminu realizacji zamówień „CITO“ dla części nr 10, 22 oraz 36, z max. 24 do 48 godzin w dni roboczych. Przy aktualnej sytuacji na globalnych rynkach związanej z COVID -19 i wynikającymi z niej problemami z dostawami oraz transportem , a także z uwagi na fakt nieprzewidywalności terminu zakończenia tej trudnej sytuacji, określanej przez ustawodawcę krajowego i rząd jako epidemia a zatem siła wyższa, termin 24 godzin na dostawy w trybie „CITO” może się okazać zbyt krótki i dla wielu Wykonawców wręcz niemożliwy do dotrzymania. Zaś kalkulowanie ryzyka kar umownych w cenę oferowanych produktów może

spowodować składania zawyżonych ofert co nie jest korzystne ani dla Zamawiającego ani dla pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega § 3 ust. 1 Wzoru umowy – załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 114:

Dotyczy: Część nr 22. Wzór umowy §7 ust.1 Termin ważności

Wykonawca dla części nr 22 wnosi o wyrażenie zgody na modyfikację minimalnego terminu ważności produktu będącego jednocześnie kryterium oceny ofert z 12 do 6 miesięcy od daty dostawy lub 12 miesięcy od daty produkcji

Zwracamy uwagę, iż przedmiotowa umowa ma zostać zawarta na okres 24 miesięcy i będzie realizowana w częściach dowolnie wskazanych przez Zamawiającego ilościowo i jakościowo. Mając na uwadze powyższe zaproponowany przez Wykonawcę termin ważności dla znaczników w pełni zabezpiecza uzasadniony interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega § 7 ust. 1 Wzoru umowy – załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 115:

Dotyczy Załącznika nr 1a do SWZ, Część nr 36 Obecne zapisy spełnia tylko jeden oferent co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do postępowania produktów amerykańskiej firmy Hologic. Zapewni to Zamawiający otrzymanie atrakcyjnej oferty. Prosimy o dopuszczenie: • Punkt 1: Igły biopsyjnej w rozmiarze 9G; 12G do mammotomicznej biopsji piersi pod kontrolą USG zintegrowaną z drenami i systemem zarządzania próbkami umożliwiającym transport każdej próbki do koszyka. • Punkt 3: Igły biopsyjnej w rozmiarze 9G; 12G do mammotomicznej biopsji piersi pod kontrolą RTG zintegrowana z drenami i systemem zarządzania próbkami umożliwiającym transport każdej próbki do koszyka dostępna w trzech długościach. • Punkt 4: Prosimy o dopuszczenie prowadnic kompatybilnych z igłami w rozmiarze 9G i 12G • Punkt 5: Znaczniki do biopsji mammotomicznej do igły 9G i 12G. • Punkt 6: Zapasowy system zarządzania próbkami do igieł biopsyjnych 9G i 12G.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.