



PCZ/II-ZP/04/2023

Żnin, dn. 23.02.2024 r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/04/2024

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na Dostawę Materiałów jednorazowego użytku w Grupach 1-31 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żniniu Nr post.: PCZ/II-ZP/04/2024.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy z ramieniem dodatkowym długości 90cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Pytanie dotyczy: Umowa

Czy w § 8 ust. 1 pkt. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25%? Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Umowa

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający informuje o zmianie zapisów w SWZ, w Załączniku nr 4 do SWZ - Załącznik asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 23.02.2024 r.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 10

1. Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o następujących parametrach:

Rozdzielacze z trzema kranikami i czterema łącznikami bezigłowymi

- wyposażony w **porty z nieprzeźroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym CairDrive** (z barwnym pierścieniem wokół membrany; kompatybilny z połączeniami typu Luer Lock i Luer Slip; do wielokrotnej podaży płynów infuzyjnych, krwi, preparatów krwiopochodnych, cytostatyków, lipidów oraz wielokrotnego pobierania krwi do badań; posiadający gładką, silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę; wypustki na korpusie portu gwarantujące pewniejszy uchwyt podczas podłączania bądź rozłączania systemu; pracujący w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną; minimalny przepływ 350 ml/min; ilość aktywacji 400 lub 7 dni; refluks nie większy niż 0,004 ml; ciśnienie wsteczne min. 2,6 bar; objętość wypełnienia nie większa niż 0,05 ml; niewielkie gabaryty, średnica korpusu nie większa niż 11 mm; bez zawartości lateksu i ftalanów)
- **objętość wypełnienia nie większa niż 1,93 ml;**
- **połączenie rampy z imadłem na poczwórny zatrząsk kulkowy;**
- kraniki z kodowaniem barwnym z obrotem o 360° z naniesionymi kierunkami wypływu;
- wszystkie odprowadzenia żeńskie zakończone łącznikiem bezigłowym;



- śruba imadła mocowana w dwóch pozycjach w celu dobrania optymalnego miejsca montażu pozwalająca na przytwierdzenie do masztów o średnicy do 3 cm;
- system bezigłowy do wielokrotnej podaży krwi, krwiopochodnych, lipidów oraz wielokrotnego pobierania krwi do badań;
- rampa wraz z uchwytem mocującym wykonane z elementów niemetalowych;
- przedłużacz PE/PCV 100 cm nie połączony z rampą;
- sterylne, pakowane pojedynczo, dren w podwójnym opakowaniu typu folia/papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie dotyczy: Grupa 1 poz. 3-5

Pytanie 1 związku z postępowaniem przetargowym nr PCZ/II-ZP/04/2024 pakiet 1 dotyczącym opisu przedmiotu zamówienia, pragniemy zgłosić poważne obawy dotyczące naruszenia zasad uczciwej konkurencji oraz równego traktowania przez Zamawiającego. Niniejszym przedstawiam fakt, że Zamawiający wprowadził do specyfikacji szczegółowy opis, włączając w to dokładne cechy oraz rozmiary, co w sposób istotny utrudnia innym dostawcom uczestnictwo w postępowaniu przetargowym.

Zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi zamówień publicznych, jednym z kluczowych założeń postępowań przetargowych jest zapewnienie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wszystkich potencjalnych dostawców. Zamawiający ma obowiązek stworzenia warunków umożliwiających szeroki dostęp do udziału w przetargu, co obejmuje również dostęp do informacji o przedmiocie zamówienia w sposób, który nie faworyzuje żadnego z uczestników.

Zamawiający w pakiecie 9 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu.

Zgodnie z wiedzą wykonawcy niedopuszczenie rozwiązań równoważnych przy zachowaniu sztywnych cech technicznych jest sprzeczne ze sposobem opisywania przedmiotu zamówienia określonym przez przepisy art. 29-31 ustawy. PZP

takie działania:

podlegają art 305KK (po nowelizacji) i ustawie z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych

Nowość Art. 17. - [Przedmiotowy zakres odpowiedzialności za naruszenia w zakresie zamówień
Odpowiedzialność za naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Dz.U.2024.104 t.j. | Akt obowiązujący
Wersja od: 29 stycznia 2024 r.

Art. 17. [Przedmiotowy zakres odpowiedzialności za naruszenia w zakresie zamówień publicznych]

1. Naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych:
1) splanis przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

Z uwagi na powyższe czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 1 lub wydzieli pozycje 3-5 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Z przyczyn technicznych Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

6. Pytanie dotyczy: Grupa 1 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwukanałowy 7 F, dł. 15 cm i 20 cm pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Pytanie dotyczy: Umowa

„... 2. Zamawiający zastrzega, że ilości asortymentu wymienione w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, mogą ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego i ilości pacjentów.”

Mając na względzie powyższe wnosimy o odpowiednie dostosowanie zapisu poprzez jednoznaczne dookreślenie sposobu oraz zakresu zmian (zwiększenia lub zmniejszenia poszczególnych pozycji) przedmiotowych zmian a jednocześnie odniesienie tych zmian do poszczególnych grup.

Wskazać należy, że w aktualnym stanie faktycznym w przypadku zawarcia Umowy na kilka Grup, oraz zestawienia tych grup do jednego załącznika nr 1 powstanie sytuacja możliwości zmian ilości we wszystkich grupach, co nie pozostaje bez znaczenia dla przygotowania oferty, gdyż Zamawiający zestawiając kilka grup do jednego Załącznika, może dokonywać zmian ilości również pomiędzy

grupami do całkowitej wartości umowy, co w ocenie Wnioskodawcy powoduje swego rodzaju nadużycie i wykorzystanie uprzywilejowanej pozycji Zamawiającego. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że Zamawiający prowadzi postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego w grupach i zestawienie w jednej Umowie wszystkich grup w Załączniku nr 1, spowoduje niemożność rzetelnego przygotowania oferty, gdyż przygotowanie oferty w przypadku wskazanym przez Zamawiającego w powołanym ustępie, staje się niemożliwe. Koniecznym jest również wskazanie, że producenci produktów leczniczych ograniczają oferty dla wykonawców tylko do zakresu ilościowego wskazanego w opisie przedmiotu zamówienia, czyli do ilości w danej grupie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w § 2 ust. 2 Załącznika nr 4 do SWZ o treści : *„Zamawiający zastrzega, że ilości asortymentu wymienionego w §1, mogą ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego i liczbie pacjentów, jednak zmniejszenie zamawianych ilości nie przekroczy 20% wartości umowy brutto. Wykonawcy nie przysługują roszczenia z tytułu zamówienia mniejszej ilości asortymentu niż wymieniona w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy”* określona wartość 20% dotyczy zmniejszenia wartości umowy. Zamawiający ma obowiązek wykorzystać 80 % wartości umowy brutto (mniej nie) – dotyczy to całej umowy, a nie poszczególnych pozycji. Zamawiający zawierając umowę z Wykonawcą na więcej niż 1 grupę, zawiera osobne umowy dla każdej z grup.

8. Pytanie dotyczy: Umowa

Dotyczy § 6 ust. 1 – 3 Załącznika nr 4 do swz.

„... 1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w § 5 ust. 4, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.

2. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.

3. W przypadku zakupu interwencyjnego, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy ustaloną niniejszą umową z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.”

Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu.

9. Pytanie dotyczy: Umowa

Dotyczy § 6 ust. 1 – 3 Załącznika nr 4 do swz.

„... 1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w § 5 ust. 4, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.

2. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.

3. W przypadku zakupu interwencyjnego, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy ustaloną niniejszą umową z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.”

Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?

Odpowiedź: Nie.

10. Pytanie dotyczy: Grupa Umowa

Dotyczy § 6 ust. 1 – 3 Załącznika nr 4 do swz.

„... 1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w § 5 ust. 4, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.

2. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.

3. W przypadku zakupu interwencyjnego, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy ustaloną niniejszą umową z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.”

Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

Odpowiedź: Nie.

11. Pytanie dotyczy: Umowa

Dotyczy § 8 ust. 1 Załącznika nr 4 do swz.

Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu danej dostawy towaru w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłok w wykonaniu zamówienia,
- 2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 1% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki.”
- 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy.

Mając na względzie wniosek nr 1 niniejszego pismo wnosimy o zmianę powołanych zapisów, na:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w **zakresie grupy**, w przypadku:

- 1) zwłoki w dostarczeniu danej dostawy towaru w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłok w wykonaniu zamówienia **odpowiednio dla grupy**,
- 2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5%** wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki.”
- 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **5%** niezrealizowanej części umowy **w zakresie danej grupy**,

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

12. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu danej dostawy towaru w wysokości 0,5% wartości brutto danej dostawy, dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**
- 2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5%** wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii reklamowanego towaru;**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

13. Pytanie dotyczy: Grupa 6 poz. 9

Jeśli Zamawiający oczekuje w pozycji 9 elektrod do defibrylacji dla dorosłych prosimy o dopuszczenie wówczas powierzchni całkowitej elektrody wynoszącej 148 cm² i powierzchni aktywnej elektrod wynoszącej 95 cm², pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Pytanie dotyczy: Grupa 30 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki konfekcjonowanej w opakowaniu 500ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pozostałym zakresie zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie dotyczy: Grupa 30 poz. 1

czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z warstwy watolinowej o gramaturze min. 70 g/m kw. nasączona mydłem oraz warstwą z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20 g/m kw., bez mydła (ułatwia usunięcie mydlin)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Pytanie dotyczy: Grupa 24 poz. 4

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby końcówka łyżki z Zestawu Laryngoskopowego od strony pacjenta była atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona? - takie rozwiązanie ułatwia dokonanie bezurazowej intubacji.

Odpowiedź: Tak.

17. Pytanie dotyczy: Grupa 24 poz. 1

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zestaw Laryngoskopowy był przetestowany pod kątem wytrzymałości połączenia siłą nacisku 15 kg.?

Odpowiedź: Tak.

18. Pytanie dotyczy: Grupa 24 poz. 1

Grupa 24 - Zestaw laryngoskopowy, pozycja nr 1 W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zestaw Laryngoskopowy miał możliwość szybkiego i bezdotykowego wyjęcia baterii po użyciu w celu ich bezpiecznej utylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Pytanie dotyczy: Grupa 24 poz. 1

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby łyżka z zestawu laryngoskopowego posiadała wbudowane źródłem światła typu LED o oraz antyrefleksyjną, satynową powierzchnią?

Odpowiedź: Tak.

20. Pytanie dotyczy: Grupa 24 poz. 1

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie Zestawu Laryngoskopowego było oznaczone nazwą i logiem producenta. Okres ważności 3 lata. Produkt czy sty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Tak.

21. Pytanie dotyczy: Grupa 23 poz. 1

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zamiast dotychczasowego parametru: „Wszystkie elementy w jednym opakowaniu” Zamawiający wymagał poniższego parametru: „Wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta zawierającym jeden numer

katalogowy. Bez potrzeby i możliwości skompletowania wyposażenia zestawu z osobnych produktów.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

22. Pytanie dotyczy: Grupa 23 poz. 1

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych z dwoma maskami (w rozmiarze #4 i #5) pakowany był w jedno oryginalne opakowanie producenta wraz z całym wyposażeniem (przezroczysty worek strunowy z uchwytem)?

Odpowiedź: Tak.

23. Pytanie dotyczy: Grupa 23 poz. 2

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zamiast dotychczasowego parametru: „Wszystkie elementy w jednym opakowaniu” Zamawiający wymagał poniższego parametru: „Wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta zawierającym jeden numer katalogowy. Bez potrzeby i możliwości skompletowania wyposażenia zestawu z osobnych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

24. Pytanie dotyczy: Grupa 23 poz. 2

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dzieci z dwoma maskami (w rozmiarze #2 i #3) pakowany był w jedno oryginalne opakowanie producenta wraz z całym wyposażeniem (przezroczysty worek strunowy z uchwytem)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

25. Pytanie dotyczy: Grupa 23 poz. 4

W ramach doprecyzowania, czy Zamawiający wymaga, aby Zamiast dotychczasowego parametru: „Rurka intubacyjna z mankietem, jałowa– rozmiar od 3,0 – 9,0” Zamawiający wymagał poniższego parametru: „Rurka intubacyjna z mankietem, jałowa– rozmiar od 3,5 – 9,0.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Elektrody bierne uniwersalne dla dorosłych i dzieci, owalne, jednorazowe, żelowe, dzielone symetrycznie na dwie równe części, powierzchnia ogólna 168 cm², o powierzchni aktywnej 105 cm², grubość 1,65- 1,70 mm, pakowane pojedynczo z systemem ścisłego przylegania zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert Zamiast dotychczasowego parametru: „Obwód oddechowy 1,8m z workiem 2L, gałąź 1,2m, gładki, sterylny, przyrząd posiada łącznik kątowy z portem do kapnografii, Trójnik Y z portami i kolanko z portem wykonane z przezroczystego tworzywa.” Zamawiający dopuścił poniższy produkt na zasadzie równoważności ofert: „Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych. Zawiera dwie rury rozciągane o regulowanej długości 50-180cm z dodatkową trzecią rurą o długości 150 cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, zintegrowany trójnik Y, łącznik kolankowy z portem CO2 z nasadką zabezpieczającą. Czas stosowania do 24 godzin. Opakowanie foliowe z etykietą z nr serii, nr katalogowym oraz terminem ważności.”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert, Zamiast dotychczasowego parametru: "Obwód oddechowy 1,8m z workiem 2L, gałąź 1,2m, gładki, sterylny, przyrząd posiada łącznik kątowy z portem do kapnografii, Trójnik Y z portami i kolanko z portem wykonane z przezroczystego tworzywa." Zamawiający dopuścił poniższy produkt na zasadzie równoważności ofert: „Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, dla dorosłych. Zawiera dwie rury karbowane o długości 180cm, z dodatkową trzecią rurą o długości 150cm i workiem oddechowym o pojemności 2l, zintegrowany trójnik Y, łącznik kolankowy z portem CO2 z nasadką zabezpieczającą. Czas stosowania do 24 godzin. Opakowanie foliowe z etykietą z nr serii, nr katalogowym oraz terminem ważności.”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert Zamiast dotychczasowego parametru: "Obwód oddechowy do respiratorów i aparatów do znieczulania dla dorosłych, materiał: PE (polietylen). Rury karbowane dł. 160 cm o średnicy 22mm , złącza 22mmF, trójnik Y z 2 portami, kolanko 90° z portem luer-lock. Zalecany czas stosowania: do 7 dni (do 168 godzin)..” Zamawiający dopuścił poniższy produkt na zasadzie równoważności ofert: „Obwód oddechowy jednorazowego użytku, o regulowanej długości w zakresie 50-180 cm, dla dorosłych, w komplecie 2 rury rozciągane, łącznik Y zintegrowany z rurami, łącznik kolankowy od strony pacjenta wyposażony w port CO2, układ

mikrobiologicznie czysty, średnica 22mm. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie folia z etykietą z nr serii, nr katalogowym oraz terminem ważności.”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast dotychczasowego parametru: "Obwód oddechowy do respiratorów i aparatów do znieczulania dla dorosłych, materiał: PE (polietylen). Rury karbowane dł. 160 cm o średnicy 22mm, złącza 22mmF, trójnik Y z 2 portami, kolanko 90° z portem luer-lock. Zalecany czas stosowania: do 7 dni (do 168 godzin)..” Zamawiający dopuścił poniższy produkt na zasadzie równoważności ofert: „Obwód oddechowy do respiratora, dla dorosłych o długości 180 cm, w komplecie dwie rury karbowane, trójnik Y zintegrowany z rurami, łącznik kolankowy 90st. wyposażony w port CO2 z kapturkiem zabezpieczającym.. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta. Opakowanie folia z etykietą z nr serii, nr katalogowym oraz terminem ważności.”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Pytanie dotyczy: Grupa 29 poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast dotychczasowego parametru: "Obwód oddechowy do respiratorów i aparatów do znieczulania dla dorosłych, materiał: PE (polietylen). Rury karbowane dł. 160 cm o średnicy 22mm, złącza 22mmF, trójnik Y z 2 portami, kolanko 90° z portem luer-lock. Zalecany czas stosowania: do 7 dni (do 168 godzin)..” Zamawiający dopuścił poniższy

produkt na zasadzie równoważności ofert: „Obwód oddechowy do respiratora, dla dorosłych, o długości 150cm, w komplecie dwie rury karbowane, trójnik Y zintegrowany z rurami, łącznik kolankowy 90st. wyposażony w port CO2 z kapturkiem zabezpieczającym. Możliwość użycia obwodu oddechowego przez min. 7 dni - potwierdzona dokumentem od producenta. Opakowanie folia z etykietą z nr serii, nr katalogowym, terminem ważności. ”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 1-8

Prosimy o informację czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości do przełożenia kart katalogowych i/lub próbek zaoferowanego asortymentu celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

33. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do cięcia cesarskiego o następującym składzie:

1x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem chłonnym

1x kocyk dla noworodka 100x105 cm

2x ręcznik chłonny 20x30 cm

1x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Część główna serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max. 66g/m²) pozbawiona pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$), boki wykonane z pełnobarierowej folii, ekran anestezyjologiczny wykonany z laminatu dwuwarstwowego. I klasa palnoci. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do artroskopii o następującym składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm

1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna

1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa

2 x taśma przylepna 10x50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 6 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serwety okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min.115 g/m², odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynniku absorpcji (min. 400%). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do operacji biodra o następującym składzie:

2x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ m ze wzmocnieniem

1x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80x145 cm z folii PE 70 μ , ze wzmocnieniem 100x75cm,

1x serweta dolna 196x305 cm z przylepnym wycięciem U 15x117 cm, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 77x119 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Część lepna zabezpieczona trzema taśmami, które ułatwiają precyzyjną aplikację serwety łącznie z zaokrągleniami wycięcia U,

1x serweta górna 183x254 cm przylepna, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 67x39cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1x serweta nieprzylepna 98x98 cm, pełnobarierowa

1x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa

2x taśma przylepna 9x50 cm

2x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m², pozbawionego pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku $\leq 1,9 \log_{10}$, o wysokiej odporności na przenikanie płynów > 200 cm H₂O. W obszarze krytycznym dodatkowo wzmocnienie chłonne (gramatura łączna 140 g/m²) o odporności na przenikanie płynów > 200 cm H₂O i wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho >570kPa. I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepna. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do operacji kolana o następującym składzie :

2 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm

1 x osłona na stolik Mayo 80x142 cm

1 x osłona na kończynę 36,5x72 cm

2 x taśma przylepna 9x50 cm,

2 x ręcznik chłonny 30x20 cm, z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem
1 x osłona na kamerę video 13x240 cm składana teleskopowo, z naciętą końcówką, z kartonikiem i z taśmą samoprzylepną ułatwiającą aplikację,
1 x serweta do artroskopii 221/290x322 cm w kształcie litery T, z obłożeniem ramion stołu, z podwójnym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 5 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z portem do ssaka z zatyczką, z pionowymi i poziomymi kształtkami usztywniającymi umożliwiającymi uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem na końcach usztywnień torby, 2 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego bilaminatu o niskiej gramaturze $\max. 58\text{g/m}^2$, o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności przenikanie płynów $> 175 \text{ cmH}_2\text{O}$ i pojemność absorpcji $> 145 \text{ ml/m}^2$. I klasa palności. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

37. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do operacji kolana o następującym składzie :

Sterylny zestaw do operacji kończyn. Skład zestawu:

2 x serweta na stolik narzędziowy 152 x 190 cm

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 142 cm

1 x serweta przylepna 75 x 75 cm

1 x taśma przylepna 9 x 50 cm

2 x ręcznik chłonny 20 x 30 cm z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x serweta 200 x 300 cm do zabiegów na kończynie, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem 6 cm. Serweta wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze $\max. 58\text{g/m}^2$ odpornego na penetrację płynów $> 178 \text{ cm H}_2\text{O}$. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy zamawiający oczekuje zestawu z 4 etykietami do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje.

39. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania serwet chłonnych na całej powierzchni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje.

40. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zestawów sterylizowanych tlenkiem etylenu, dzięki czemu serwety są mniej pogniecione i nie posiadają nieprzyjemnego zapachu jak w przypadku sterylizacji radiacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

41. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5



Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje serwet wyposażonych w szerokie taśmy lepne 4-5 cm, w celu w celu dokładnej i bezpiecznej aplikacji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje.

42. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylne, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholu. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 50 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 4,8 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

43. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylne, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholu. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75 g/m². Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 190 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 50 cm H₂O. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,00 I_B, w obszarze mniej krytycznym min. 4,5 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

44. Pytanie dotyczy: Grupa 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Czepka chirurgicznego, furażerka z napotnikiem, do krótkich włosów, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m². Górna, część oddychająca czepka o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o gramaturze 47 g/m². Długość czepka min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

45. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Grupie nr 21 , Pozycji nr 9 zawierającej Testy Ureazowe do osobnego Zadania, podobnie jak to uczynił z innymi produktami np. w Części Nr 19 (pojedyncza pozycja) ? Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym IVD,

nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie[sprzęt endoskopowy, itp]. W dostawie tych testów specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną in vitro, a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroskopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów

Odpowiedź: Z przyczyn technicznych Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

46. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 8

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 8 dopuści wycenę penów w rozmiarze 0,33x12mm oraz 0,3x6mm? Opakowanie x 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

47. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 12

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 12 dopuści wycenę kaniul o przepływie 61ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 9

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 9 wymaga igły do pobierania leków do klasy Is oraz żąda dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających?

Odpowiedź: Nie.

49. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 16, 17, 18

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 16, 17, 18 dopuści kaniulę z plastikowym zabezpieczeniem końca igły?

Odpowiedź: Tak.

50. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 17

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 17 dopuści wycenę kaniul o przepływie 61ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 18

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 18 dopuści wycenę kaniul o przepływie 100ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 1

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki z rozszerzeniem skali do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 3

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 3 dopuści wycenę strzykawki z rozszerzeniem skali do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

54. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawki z pojedynczą, czarną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 4

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 4 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

56. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 11 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza stożkowa dwukanałowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, dren o dł. 180 cm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 100 szt.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 16

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 16 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 22.02.2024 r. : zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr

**Prezes Zarządu
Dyrektor Szpitala
Maciej Hoppe**