



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

Łódź, dn. 2024-02-08

**WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU**

Nr sprawy: **ZP/9/2024**

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: **Dostawy sprzętu specjalistycznego na potrzeby Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, Bloku Operacyjnego i Intensywnej Terapii Kardiochirurgicznej Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi**, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Numer publikacji ogłoszenia: **00049465-2024**

Numer wydania Dz.U. S: **17/2024**

Data publikacji: **2024-01-24**

**Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia**

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Nr pytania	Dotyczy/Pakiet	Dotyczy Pozycja/Paragraf/Punkt	Treść pytania	Odpowiedź
1.	<b>10</b>	1	Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu 10 poz. 1 i utworzenie dla niej niezależnego zadania – pakietu.	Zgodnie z SWZ.
2.	<b>14</b>	3	Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 3 (w związku ze zmianą dokonaną ponad 2 lata temu przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w: strzykawkę luer-lock 30 ml i w łącznik Luer Lock / stożkowy; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
3.	<b>46</b>		Czy Zamawiający w Pakiecie 46 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej– torakocentezy i paracentezy, sterylne, o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej), igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym zakończeniem odsłaniający część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły; cewnik przezskórny poliuretanowy 9CH / 14,6 cm lub 12 CH / 17,4 cm (do wyboru) z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, możliwość re-pozycjonowania wprowadzonego cewnika, cewnik jest zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza), możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego. Zestaw sterylne, zapakowany na tacce typu blister.	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.



**Dane teleadresowe placówek szpitala w Łodzi:**

ul. Pomorska 251 (budynek A-3 Istomatologii) Tel. 42 675 75 00 Fax 42 678 93 68

ul. Pomorska 251 (budynek A-1 CKD) Tel. 42 201 41 00 Fax 42 201 41 01

ul. Czechosłowacka 8/10 (bud. B-1 Psychiatria) Tel. 42 675 72 72 Fax 42 679 17 80

ul. Pankiewicza 16 (ul. Sporna 36/50) Tel. 42 617 77 77 Fax 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze Leczenie Ukoń Cierpienie”**



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia Medycznego:


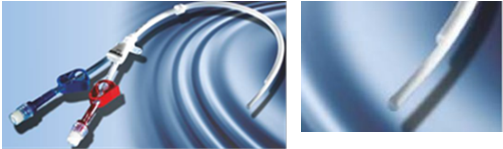
tel.: +48 42 675 74 89, skrzynka ePUAP: /cskumedlodz/SkrytkaESP, e-mail: k.dopierala@csk.umed.pl



4.	<b>51</b>	Załącznik nr 4 Wzór-Umowy, § 4. ust.2	Dotyczy urządzeń w pakiecie nr 51, dotyczy Załącznik nr 4 Wzór-Umowy, § 4. ust.2: W odniesieniu do asortymentu określonego w Załączniku nr 2 do umowy jako Pakiet nr 51 Wykonawca w terminie 7 dni od dnia zawarcia umowy odda w dzierżawę Zamawiającemu urządzenie kompatybilne z oferowanym przedmiotem zamówienia na okres trwania umowy, co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez strony bez zastrzeżeńPytanieW chwili ogłoszenia przez Zamawiającego postępowania na urządzenia w pakiecie nr 51 oferent zamówił produkcję tych urządzeń w zagranicznej centrali. Ze względu na długość cyklu produkcyjnego i transport z zagranicy do Polski uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 4 miesięcy i o dopuszczenie zapisu we wzorze umowy:W odniesieniu do asortymentu określonego w Załączniku nr 2 do umowy jako Pakiet nr 51 Wykonawca w terminie 4 miesięcy od dnia zawarcia umowy odda w dzierżawę Zamawiającemu urządzenie kompatybilne z oferowanym przedmiotem zamówienia na okres trwania umowy, co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez strony bez zastrzeżeń	zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
5.	<b>Wzór umowy</b>	kary	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki 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. 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.	Brak zgody.
6.	<b>6</b>	2	Pakiet 6 poz.2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody posiadającej odprowadzenia długości 100cm, w pozostałych parametrach bez zmian.	zamawiający nie dopuszcza
7.	<b>3</b>		Czy Zamawiający dopuści Adsorbent inny niż te oparte na porowatych granulach polimerowych? Oferowany przez nas adsorbent zbudowany z biokompatybilnych i wysoce selektywnych granuliek neutralnej żywicy markoporowej według testów laboratoryjnych usuwa z krwi dziesięciokrotnie mniej białka całkowitego, albuminy i globuliny w porównaniu do granuliek polimerowych. Dodatkowo posiadają one stabilniejszą strukturę i „szkielet” pozwalając na dwukrotnie mniejsze „zwrotne uwalnianie – odpadanie” cząsteczek w porównaniu do opisanych granuliek polimerowych. Dopiero taki produkt można nazwać „BIOKOMPATYBILNYM”.	zamawiający nie dopuszcza
8.	<b>3</b>		Prosimy o dopuszczenie adsorbera o lepszych parametrach niż wskazane w SWZ tj. całkowitej powierzchni adsorpcji jednego filtra > 50 000 m2, jednocześnie ze względu na wyższą skuteczność i prawdziwą BIOKOMPATYBILNOŚĆ w porównaniu do adsorberów opartych na porowatych granulach polimerowych, zalecany czas leczenia pojedynczym adsorberem jest krótszy i wynosi maksymalnie 12 godzin w zależności od prowadzonej terapii, w okresie kolejnych 3 dni (a nie jak sugerują rozwiązania granuliek polimerowych – siedmiu dni). Pozwoliłoby to na dużą oszczędność nakładów finansowych związanych z ilością użytych filtrów oraz znacznie krótszym czasem leczenia pacjenta.	zamawiający nie dopuszcza



9.	<b>37</b>	3	Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkty z Pakietu 37 poz. 3 były dostępne wyłącznie do maja 2024? Po tym terminie Strony uznają, że umowa w zakresie tej pozycji wygasa, bez naliczania kar. Produkt, który możemy zaoferować w zamian po wycofaniu z produkcji w Pakiecie 37 poz. 3 ma parametry opisane poniżej: „Port naczyniowy poliuretanowy z niewielką blaszką tytanową w podstawie komory z oznaczeniem CT w celu ułatwienia identyfikacji położenia komory portu w badaniach obrazowych. Cewnik silikonowy 8Fr z zastawką samouszczelniającą się, końcówka zaślepiona, możliwość przycinania cewnika w miejscu połączenia z komorą portu długość cewnika 45 cm +/- 5 cm. Komora portu w kształcie trójkąta o podstawie 29 mm, wysokości 11,6 mm, waga 5,2 g. Port z membraną silikonową do nakłuwania 13 mm, z wypustkami silikonowymi w celu łatwej, palpacyjnej identyfikacji położenia komory portu. Miejsca przeznaczone do przyszywania komory zasklepione silikonem. Maksymalna liczba nakłuć komory igłą 19 G -208, Igłą 20 G-208. Port dostosowany do podaży kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych, maksymalny przepływ 5ml/s. Zestaw posiadający: prowadnicę, tunelizator, Introducer/śluzę, min. jeden zacisk do mocowania cewnika, igłę Hubera,. W zestawie karta ID produktu dla pacjenta. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy III”	zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
10.	<b>SWZ punkt V.1</b>		Dotyczy SWZ punkt V.1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga składania z ofertą etykiet i certyfikatów.	Zamawiający nie wymaga składania z ofertą etykiet i certyfikatów.
11.	<b>6</b>	1	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
12.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
13.	<b>6</b>	1	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się maksymalną liczbę defibrylacji jedną parą elektrod (przy 360 J) nie mniejszą niż 50, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
14.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się maksymalną liczbę defibrylacji jedną parą elektrod (przy 360 J) nie mniejszą niż 50, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
15.	<b>6</b>	1	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
16.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
17.	<b>6</b>	1	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
18.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania WZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
19.	<b>6</b>	1	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm <sup>2</sup> , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
20.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm <sup>2</sup> , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?	zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

21.	<b>30</b>	1	Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji w kolorze żółtym, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
22.	<b>Wzór umowy</b>	§ 7 ust. 1	Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1: 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną: b) za niedostarczenie towaru będącego przedmiotem umowy w terminie o którym mowa w § 2 ust. 6 w wysokości 0,2 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji, w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w § 2 pkt.8, jednak nie więcej niż 10% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia	Nie. Zamawiający w ust. 3. określił łączną maksymalną wysokość wszystkich kar umownych.
23.	<b>26</b>	1,2	Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 26 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40 cm, 23/44 cm do wyboru przezdla pozycji 1 - 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cmdla pozycji 2 – 55/76 cm Charakterystyka zestawu:- radiocieniujący cewnik-silikonowe ramiona- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość- kompatybilny z MRI- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg- adapter wypełniający- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze- igła wprowadzająca 18G- rozszerzadło 12 Fr- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką- nasadki iniekcyjne Luer Lock- kleszczyki – 2 szt.- opakowanie zawiera 3 szt. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.	zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SWZ
24.	<b>29</b>	1	Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 29 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: 19/36 cm, 23/40 cm, 28/45 cm, 33/50 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu:- radiocieniujący cewnik- silikonowe ramiona- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość- kompatybilny z MRI- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze- igła wprowadzająca 18G- Trokar- rozszerzadło 12 Fr- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką- nasadki iniekcyjne Luer Lock Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.	zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SWZ

25.	<b>6</b>	2	dot. pakiet nr 6 „Elektrody” poz. 2 Ponieważ opisany przez Zamawiającego rodzaj elektrody typu „COMBO” nie jest kompatybilny z defibrylatorami ZOLL, prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiającego będzie oczekiwał zaofiarowania elektrod kompatybilnych z defibrylatorem ZOLL i rezygnuje z zapisu o typie elektrody COMBO?	zamawiający oczekuje elektrod kompatybilnych ( działających z defibrylatorem ZOLL) Nie rezygnuje z zapisu COMBO
26.	<b>6</b>	2	dot. pakiet nr 6 „Elektrody” poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu 6 pozycji nr 2 do odrębnego zadania, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.	Zgodnie z SWZ.
27.	<b>6</b>	2	dot. pakiet nr 6 „Elektrody” poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania oryginalne elektrody ze zintegrowanym odprowadzeniem (przewodem elektrod) o długości 80cm?	zamawiający nie dopuszcza
28.	<b>6</b>	2	dot. pakiet nr 6 „Elektrody” poz. 2Czy Zamawiający dopuści do postępowania możliwość dostarczania do Zamawiającego elektrod z 8 miesięcznym terminem przydatność? Elektrody radiotransparentne posiadają krótszy niż standardowego elektrody termin przydatności wynoszący: 12 miesięcy od daty produkcji, przez co dostawa do siedziby Zamawiającego elektrod z wymaganym 12 miesięcznym terminem przydatności nie jest możliwa.	zamawiający dopuszcza
29.	<b>6</b>	2	dot. pakiet nr 6 „Elektrody” poz. 2 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby dostarcza elektrody były oryginalnymi akcesoriami, wymienionymi przez Producenta w instrukcji obsługi defibrylatora jako kompatybilne z aparatem? Używanie oryginalnych akcesoriów zadeklarowanych przez Producenta lepiej wpływa na samego pracę aparatu i eliminuje ryzyko incydentów, które mogą powstać przez niewłaściwe działanie defibrylatora z nieoryginalnymi elektrodami.	zamawiający nie wymaga
30.	<b>7</b>	4	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 monitor do oxymetrii mózgowej ( poz. nr 4) i utworzy oddzielny pakiet ? Stworzy to konkurencyjność i możliwość przesłania oferty przez większą ilość potencjalnych Wykonawców.	Zgodnie z SWZ.
31.	<b>7</b>	4	Czy Zamawiający dopuszcza monitor do oksymetrii mózgowej o wadze do 3 kg ?	zamawiający nie dopuszcza
32.	<b>3</b>		Czy Zamawiający, w trosce o bezpieczeństwo pacjenta, wymaga żeby adsorber pełnej krwi pochłaniał również ticagrelor i rivaroxaban których usuwanie jest potwierdzone certyfikatem CE ?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
33.	<b>3</b>		Czy Zamawiający wymaga adsorbera o pojemności 300ml przepłukiwanego tylko solą fizjologiczną przed podłączeniem do pacjenta o czasie przygotowania nie dłuższym jak 5 min ?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
34.	<b>3</b>		Czy Zamawiający wymaga dołączenia do zestawu również adapterów do ECMO kompatybilnych z urządzeniem z posiadanym przez Zamawiającego ?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
35.	<b>40</b>		Czy Zamawiający wymaga oryginalnych złączek do kapnografu Emma w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski i oświadczenie producenta o kompatybilności do urządzenia?	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.



36.	32	<p>Czy Zamawiający dopuści cewniki, o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności: a) Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, zakładany metodą Seldingera, Zestaw w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip) Pakowane pojedynczo.</p>  <p>zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji, końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, osobny kanał dla przewodnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły, Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne Dla pozycji 1 Długości od mufki/ długość całkowita: 27/32cm, 35/40cm do wyboru przez Zamawiającego Dla pozycji 3 Długości od mufki/ długość całkowita: 15/20cm, 17/22cm, 19/24cm , 23/28cm do wyboru przez Zamawiającego</p>	zamawiający nie dopuszcza wymagane cewniki zgodnie z SWZ do terapii ciągłej a nie długoterminowej
37.	32	<p>Czy Zamawiający dopuści cewnik długoterminowy 14F nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich wykonany z biokompatybilnego karbotanu cewnik odporny na rozpuszczalniki i na wszystkie powszechnie stosowane roztwory czyszczące na bazie jodu i alkoholu, wytrzymały na rozciąganie, elastyczny, odporny na załamania, posiadający solidne złącza typu luer i zaciski oznaczone kolorami, z nadrukiem objętości na ramionach, obrotowe skrzydełka do mocowania, miękka stopniowana końcówka cewnika ułatwia płynne wprowadzanie i zmniejsza stopień recyrkulacji,</p>  <p>skład zestawu: 1 x cewnik, 1 x 18g x 7cm igła introduktora z zaworem bocznym 1 x 0.035" x 70cm przewodnik nitinolowy z końcówką J, 2 x rozszerzacz naczynia, 1 x introduktor z odrywaną osłonką, 1 x mandryn tunelowy 1 x strzykawka 10ml, 1 x Skalpel nr 11, 2 x Nasadki iniekcyjne, 1 x Bezszerwowe urządzenie mocujące 2 x Opatrunek na ranę, 1 x Naklejka identyfikacyjna pacjenta Dla pozycji 1 Długości od mufki/ długość całkowita: 27/32cm, 35/40cm do wyboru przez Zamawiającego Dla pozycji 3 Długości od mufki/ długość całkowita: 15/20cm, 17/22cm, 19/24cm, 23/28cm do wyboru przez Zamawiającego</p>	zamawiający nie dopuszcza wymagane cewniki zgodnie z SWZ do terapii ciągłej a nie długoterminowej


38.	37	1-3	<p>Czy Zamawiający może rozważyć możliwość rozszerzenia zakresu dopuszczalnych produktów, które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta? Wprowadzenie takiej zmiany umożliwiłoby składanie ofert przez innych wykonawców na podobne produkty, które są zbliżone lub równoważne pod względem spełnianych funkcji leczniczych. Czy Zamawiający dopuści port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref ), wycięcia w podstawie poru ( ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica</p>  <p>Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji Maksymalna ilość wkluć: igły 19/20G - 1000 wkluć, igły 22G - 1500 wkluć, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 -Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m) W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka. Dla pozycji 1 – 8FDla pozycji 2 i 3 – 6F</p>	zamawiający nie dopuszcza
39.	37	1	<p>Czy Zamawiający dopuści port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG. Wysokość portu: 12mm, średnica membrany 12,5mm, podstawa portu: 29,9mm. Ciężar 6g Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm.</p> <p>Zestaw wprowadzający</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-strzykawka 10 ml</li> <li>- igła Seldingera (punkcyjna) 18G</li> <li>- igła prosta 22 G x 30</li> <li>- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu</li> <li>- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu</li> <li>- prowadnik J</li> <li>- łącznik</li> <li>- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z prowadnikiem</li> <li>- tępy tunelizator</li> </ul> 	zamawiający nie dopuszcza

40.	<b>37</b>	2-3	<p>Czy Zamawiający dopuści port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm. Zestaw wprowadzający-strzykawka 10 ml- igła Seldingera (punkcyjna) 18G- igła prosta 22 G x 30- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- prowadnik J- łącznik- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z prowadnikiem- tępy tunelizator</p> 	zamawiający nie dopuszcza
41.	<b>6</b>	1-2	<p>dotyczy zadania 6 pozycja 1 oraz pozycja 2:</p> <p>Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości konkurencyjnego cenowo (i stosowanego w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski z powodzeniem od 2021 roku) - prosimy o dopuszczenie elektrod typu Quick-Combo bez warstwy Ag/AgCl z certyfikatem pełnej kompatybilności do defibrylatora poz. 1 - Lifepak oraz poz. 2 - ZOLL. Elektrody dostosowane dla pacjentów DOROSŁYCH, producent posiada także wersję pediatryczną elektrody. Długość kabla – 2,10m (wymagane 1,20m).</p> 	zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SIWZ
42.	<b>9</b>		<p>Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod o długości 120cm, o dwóch modelach krzywizn do wyboru, dostępnych w rozmiarach 4/5/6Fr, z pierścieniami platynowo-irydowymi (lepszą wizualizacją niż stal nierdzewna i lokalizacją elektrody), powlekanych materiałem Pebax w celu doskonałej manewrowalności i zachowania kształtu elektrody.</p>	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
43.	<b>Wzór umowy</b>		<p>Prosimy o dopisanie do umowy paragrafu, iż w przypadku gdy Umowa zawarta jest na więcej niż jedno zadanie postanowienia Umowy stosuje się odrębnie do każdego zadania, na które Wykonawca złożył ofertę.</p>	Zgodnie z SWZ.
44.	<b>25</b>	26	<p>Prosimy Zamawiającego w poz. 26 o dopuszczenie systemu reflektora kompatybilnego z elektronicznym parownikiem zintegrowanym z monitorem gazów. Mikrosystem recyrkulacji anestetyków wziewnych z reflektorem węglowym. Martwa przestrzeń reflektora max. 44 ml. Możliwość zastosowania do 7 dni u jednego pacjenta. W zestawie min. 7 filtrów dedykowanych przez Producenta.</p>	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.



45.	<b>50</b>	1-3	Czy Zamawiający wymaga, w ramach oferty do wyspecyfikowanego urządzenia w pakiecie nr 50 pozycja 1-3, użyczenia 1 szt. dedykowanego monitora? W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o uwzględnienia użyczenia 1 szt. monitora dedykowanego do bronchoskopów jednorazowego użytku w paragrafie 4 załącznika nr 4 do SWZ (wzór umowy).	Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
46.	<b>6</b>	2	Czy Zamawiający dopuści elektrody nie będące radioprzeierne?	zamawiający nie dopuszcza
47.	<b>11</b>	1	Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 15g?	zamawiający nie dopuszcza
48.	<b>11</b>	2	Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania na poziomie 24mg przy Vt500ml?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
49.	<b>11</b>	5	Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną, z niewielką zawartością ftalanów?	zamawiający nie dopuszcza
50.	<b>11</b>	5	Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpięści?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
51.	<b>11</b>	5	Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
52.	<b>11</b>	6	Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpięści?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
53.	<b>11</b>	7	Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem w kształcie walca?	zamawiający nie dopuszcza
54.	<b>11</b>	8-9	Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z mankietem tchawiczym wykonanym z PCV?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
55.	<b>11</b>	8-9	Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową ze znacznikiem RTG na całej długości oraz na dystalnym końcu rurki i przed mankietem oskrzelowym?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
56.	<b>11</b>	10	Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach: ROZMIAR DŁUGOŚĆ 06 Fr (2,0) 255mm 10 Fr (3,3) 340mm 12 Fr (4,0) 340mm 14 Fr (4,7) 340mm	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
57.	<b>11</b>	11	Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z prowadnicą i strzykawką dołączonymi osobno?	zamawiający nie dopuszcza
58.	<b>11</b>	12	Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem o standardowej grubości 0,10-0,12mm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
59.	<b>11</b>	12	Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem w kształcie walca?	zamawiający nie dopuszcza
60.	<b>11</b>	12	Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarach 4,0 – 9,5mm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
61.	<b>11</b>	13	Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę tracheostomijną o parametrach: • ruchomy szyld • wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana • mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy w kształcie walca • linia rtg na całej długości rurki • miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu • prowadnica • 2 tasemki mocujące • balonik kontrolny z zaworem znakowany rozmiarem rurki • znacznik głębokości wprowadzania • bez lateksu, bez ftalanów • jałowa, jednorazowego użytku • rozmiary: 5,0 – 11,0?	zamawiający nie dopuszcza
62.	<b>11</b>	14	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą o długości 7/15cm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

63.	<b>11</b>	14	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą ze złączem 22F oraz złączem pacjenta 15F/22M?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
64.	<b>11</b>	14	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą ze złączem kątowym ok. 90stopni?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
65.	<b>11</b>	15	Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem o standardowej grubości 0,10-0,12mm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
66.	<b>11</b>	15	Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem w kształcie walca?	zamawiający nie dopuszcza
67.	<b>11</b>	15	Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem?	zamawiający nie dopuszcza
68.	<b>11</b>	16	Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę tracheostomijną o parametrach:• rurka wykonana z termoplastycznego PVC• kaniule wewnętrzne idealnie dopasowane do rurki• miękki szyld z zaczepem przegubowym• bagnetowe złącza• barwny kod rozmiarów• możliwość mycia i dezynfekcji rurki i kaniuli• przewodnica z oliwką• bez lateksu, bez ftalanów• jałowa• rurka tracheostomijna bez mankieta • przewodnica • 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm • 2 kaniule wewnętrzne z kołnierzem • miękka taśma mocująca • łącznik 15 mm• nasadka łącząca • nasadka kosmetyczna?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
69.	<b>12</b>	1	Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą opaskę do rurek tracheostomijnych?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
70.	<b>12</b>	3	Czy Zamawiający dopuści podkładkę do rurek tracheostomijnych 4-warstwowe, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
71.	<b>17</b>	1	Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w zamkniętym systemie o długości 60cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 30cm dla rurek tracheostomijnych?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
72.	<b>17</b>	1	Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w zamkniętym systemie z niewielką zawartością ftalanów?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
73.	<b>17</b>	2	Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania? 	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
74.	<b>17</b>	2	Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania? 	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

75.	<b>17</b>	3	<p>Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 9g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką zamykaną mechanicznie, znajdujący się w centralnej części wymiennika</li> <li>• Port tlenowy: tak</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy: tak</li> </ul> 	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
76.	<b>17</b>	3	<p>Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: piankowy</li> <li>• Dwie membrany</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 7g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port tlenowy: tak</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy: tak</li> </ul> 	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
77.	<b>17</b>	4	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą o długości 150mm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
78.	<b>17</b>	4	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą bez uszczelnienia portów?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
79.	<b>17</b>	4	Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z portem do bronchoskopii o średnicy 9mm i portem do odsysania o średnicy 4mm?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
80.	<b>30</b>	1	Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji niewzmocnioną, wykonaną z wytrzymałego materiału o właściwościach podobnych co prowadnice wzmacnione dodatkowym materiałem?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
81.	<b>30</b>	1	Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji w kolorze niebieskim?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
82.	<b>41</b>	1	Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego adaptera, innego producenta?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
83.	<b>41</b>	1	Czy Zamawiający doprecyzuje czy adapter będzie stosowany u pacjentów intubowanych krótkoterminowo czy długoterminowo?	adapter dla pacjentów w OIT - długoterminowych. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
84.	<b>41</b>	1	Czy Zamawiający dopuści adapter pakowany po 25 sztuk z przeliczeniem ilości?	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

85.	<b>1</b>		Prosimy o dopuszczenie roztworu do zabezpieczenia cewnika dializacyjnego na bazie 46,7 % lub 30% cytrynianu sodu w postaci strzykawek ze złączem Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, pakowane w duopak - zawiera dwie strzykawki z cytrynianem o stężeniu 30 lub 46,7% w strzykawce 5ml. Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu.	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
86.	<b>15</b>		Czy Zamawiający dopuści maski kraniowe posiadających ciśnienie uszczelniania mankieta poniżej 60 mm cmH2O.	zgodnie z SWZ 40 mm cmH2O
87.	<b>15</b>		Czy Zamawiający oczekuje aby zaofertowane maski nie posiadały DEHP i BPA z oznaczeniem na opakowaniu i rurce co zwiększa bezpieczeństwo użycia wyrobu medycznego?	zamawiający nie wymaga
88.	<b>15</b>		Czy Zamawiający oczekuje aby rozmiar maski był oznaczony numerycznie na rurce i baloniku i kolorystycznie na mankiecie i baloniku?	zamawiający nie wymaga
89.	<b>50</b>	1-2	Prosimy o dopuszczenie bronchoskop jednorazowego użytku, sterylne. Rozmiar: Duży Średnica zewnętrzna: 5.6 mm; Długość robocza: 605 mm; Średnica kanału roboczego: 2.8 mm; Wygięcie końcówki roboczej góra/dół: 200°/200°; Pole widzenia: 87,5°, oświetlenie LED, zewnętrzna część kanału roboczego wykonana z TPE (elastomer termoplastyczny), wewnętrzna z PU (poliuretan), środkowa pokryta wzmocnionym opłotem, kanał roboczy o przekroju w kształcie elipsy, możliwość wprowadzenia narzędzi endoskopowych poprzez kanał roboczy, bronchoskop posiada możliwość wykonywania zdjęć z poziomu monitora, oznaczony kolorystycznie - kolorem pomarańczowym. (5 sztuk w opakowaniu)	zamawiający nie dopuszcza
90.	<b>50</b>	3	Prosimy o dopuszczenie bronchoskop jednorazowego użytku,,: Bronchoskop jednorazowego użytku, sterylne, Rozmiar: Cienki Średnica zewnętrzna: 3.9 mm; Długość robocza: 605 mm; Średnica kanału roboczego: 1.4 mm; Wygięcie końcówki roboczej góra/dół: 220°/220°; Pole widzenia: 87,5°, oświetlenie LED, zewnętrzna część kanału roboczego wykonana z TPE (elastomer termoplastyczny), wewnętrzna z PU (poliuretan), środkowa pokryta wzmocnionym opłotem, kanał roboczy o przekroju w kształcie elipsy, możliwość wprowadzenia narzędzi endoskopowych poprzez kanał roboczy, bronchoskop posiada możliwość wykonywania zdjęć z poziomu monitora, oznaczony kolorystycznie - kolorem szarym. (5 sztuk w opakowaniu)	zamawiający nie dopuszcza
91.	<b>50</b>	4	Prosimy o dopuszczenie: bronchoskopowe, standardowe szczytce biopsyjne bez igły; długość 120 cm lub 160; średnica zewnętrzna 1.8 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2.0 mm; (5 szt. w opakowaniu zbiorczym).	zamawiający nie dopuszcza
92.	<b>50</b>	5	Prosimy zamawiającego o dopuszczenie: Bronchoskopowa szczoteczka cytologiczna; Średnica szczoteczki 1mm, średnica osłonki 1,8mm, długość 110cm; (5 szt. w opakowaniu zbiorczym).	zamawiający nie dopuszcza
93.	<b>52</b>	1	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Bronchoskop jednorazowego użytku, sterylne, jednopacjentowy. Rozmiar 5,6/2,8. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć kompatybilny monitor w ramach bezpłatnego użyczenia na czas trwania umowy.	zamawiający nie dopuszcza
94.	<b>52</b>	2	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Bronchoskop jednorazowego użytku, sterylne, jednopacjentowy. Rozmiar 3,9/1,4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć kompatybilny monitor w ramach bezpłatnego użyczenia na czas trwania umowy.	zamawiający nie dopuszcza
95.	<b>4</b>	5	Proszę o dopuszczenie igły o długości 120mm zamiast podanych 156,5mm, która jest wycofana z produkcji i według naszej wiedzy aktualnie nie ma na rynku dostępnej igły o takiej długości,	zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

#### **MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

- W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:
  - Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 14, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 3 dopuszcza zestaw wyposażony w: strzykawkę luer-lock 30 ml i w łącznik Luer Lock / stożkowy; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.</b>
----	--

- 1.2. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 46, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający w Pakiecie 46 dopuszcza bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej– torakocentezy i paracentezy, sterylny, o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej), igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym zakończeniem odsłaniający część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły; cewnik przeskórny poliuretanowy 9CH / 14,6 cm lub 12 CH / 17,4 cm (do wyboru) z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, możliwość re-pozycjonowania wprowadzonego cewnika, cewnik jest zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza), możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego. Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.</b>
----	---

- 1.3. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 37, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający wyraża zgodę, aby produkty z Pakietu 37 poz. 3 były dostępne wyłącznie do maja 2024. Po tym terminie Zamawiający dopuszcza produkt: Port naczyniowy poliuretanowy z niewielką blaszką tytanową w podstawie komory z oznaczeniem CT w celu ułatwienia identyfikacji położenia komory portu w badaniach obrazowych. Cewnik silikonowy 8Fr z zastawką samouszczelniającą się ,końcówka zaślepiona, możliwość przycinania cewnika w miejscu połączenia z komorą portu długość cewnika 45 cm +/- 5 cm. Komora portu w kształcie trójkąta o podstawie 29 mm, wysokości 11,6 mm, waga 5,2 g. Port z membraną silikonową do nakłuwania 13 mm, z wypustkami silikonowymi w celu łatwej, palpacyjnej identyfikacji położenia komory portu. Miejsca przeznaczone do przyszywania komory zasklepione silikonem. Maksymalna liczba nakłuć komory igłą 19 G -208, Igłą 20 G-208. Port dostosowany do podaży kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych, maksymalny przepływ 5ml/s. Zestaw posiadający: prowadnicę, tunelizator, Introducer/śluzę, min. jeden zacisk do mocowania cewnika, igłę Hubera,. W zestawie karta ID produktu dla pacjenta. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy III.</b>
----	--

- 1.4. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 6 poz. 1 i 2, poprzez modyfikację opisu przedmiotu zamówienia kol. b), które uzyskują brzmienie:

**Pakiet nr 6- Elektrody**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Elektrody do defibrylacji, kardiowersji, monitorowania, stymulacji przezskórnej typu COMBO kompatybilne z defibrylatorem Lifepak warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AgCl , zintegrowane odprowadzenia długości 120 cm <b>Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami).</b>
2.	Elektrody do defibrylacji, kardiowersji, monitorowania, stymulacji przezskórnej typu COMBO kompatybilne z defibrylatorem ZOLL warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AgCl , zintegrowane odprowadzenia długości 120 cm pozwalają na jeszcze wygodniejsze użytkowanie produktu, radioprzeziernie. <b>Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami).</b>

- 1.5. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 6, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1-8 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji cechujące się maksymalną liczbę defibrylacji jedną parą elektrod (przy 360 J) nie mniejszą niż 50 , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
2.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji cechujące się maksymalną liczbę defibrylacji jedną parą elektrod (przy 360 J) nie mniejszą niż 50 , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
3.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji posiadające warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
4.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji posiadające warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
5.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji posiadające warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
6.	Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji posiadające warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
7.	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji cechujące się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm <sup>2</sup> , spełniające pozostałe wymagania SWZ.
8.	Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 dopuszcza zaoferowanie elektrod do defibrylacji cechujące się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm <sup>2</sup> , spełniające pozostałe wymagania SWZ.

- 1.6. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 30 poz. 1, poprzez modyfikację opisu przedmiotu zamówienia kol. b), które uzyskują brzmienie:

**Pakiet nr 30- Prowadnica do trudnych intubacji**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Prowadnica do trudnych intubacji. Materiał o właściwościach poślizgowych, elastyczna typu Bougie. Wzmocniona na całej długości skalowana co 1 cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzanie. Jednorazowego <b>użytku w kolorze zielonym, żółtym lub niebieskim</b> . Rozmiary I.D. 3,3 lub 5,0 mm i długościach 600, 800 lub 1000 mm

- 1.7. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 3 poz. 1, poprzez modyfikację opisu przedmiotu zamówienia kol. b), który uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 3- Filtry do usuwania cytokin, bilirubiny, mioglobiny**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	<p>Adsorber pełnej krwi wskazany do stosowania w warunkach, w których poziomy cytokin, DAMPS i / lub PAMPS i / lub bilirubiny i / lub mioglobiny są podwyższone, składający się z wysoce biokompatybilnych, porowatych granulek polimerowych z licznymi porami na powierzchni. Całkowita powierzchnia adsorpcji jednego wkładu &gt; 40 000 m<sup>2</sup>.</p> <p>Adsorber pełnej krwi powinien bezpiecznie i łatwo zintegrować się z obwodami krążenia pozaustrojowego, takimi jak terapia nerkozastępcza (CRRT), pozaustrojowe utlenowanie krwi (ECMO), CPB oraz jako urządzenie samodzielne.</p> <p>Wymagana szybkości przepływu krwi od 100 do 700 ml / min. Czas leczenia pojedynczym adsorberem: do 24 godzin przez maksymalnie 7 kolejnych dni. Produkt posiada certyfikat ISO i znak CE. Absorbuje substancje hydrofobowe do 55 kDa, nie aktywuje krzepnięcia i nie usuwa immunoglobulin ani czynników krzepnięcia.</p> <p>W skład zestawu wchodzi: adsorber, konektory podłączeniowe do ciągłej terapii nerkozastępczej (Crtr), konektory z workiem do przepłukiwania adsorbera, spike adapter.</p> <p><b>Zamawiający wymaga adsorbera o pojemności 300ml przepłukiwanego tylko solą fizjologiczną przed podłączeniem do pacjenta o czasie przygotowania nie dłuższym jak 5 min.</b></p> <p><b>Zamawiający wymaga żeby adsorber pełnej krwi pochłaniał również ticagrelor i rivaroxaban, których usuwanie jest potwierdzone certyfikatem CE.</b></p> <p><b>Zamawiający wymaga dołączenia do zestawu również adapterów do ECMO kompatybilnych z urządzeniem z posiadanym przez Zamawiającego.</b></p>

Zamawiający modyfikuje również zapis w SWZ część V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH, poprzez dopisanie przedmiotowego środka dowodowego do Pakietu nr 3- Filtry do usuwania cytokin, bilirubiny, mioglobiny w postaci Certyfikatu CE, potwierdzającego że adsorber pełnej krwi pochłania również ticagrelor i rivaroxaban.

- 1.8. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 40 poz. 1, poprzez modyfikację opisu przedmiotu zamówienia kol. b), który uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 40- Akcesoria do kapnomietru EMMA**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	<p>Pojedyncze złącze oddechowe jednorazowego użytku dla dorosłych i dla dzieci od 1 roku życia do kapnomietru Emma. Odpowiednio zaprojektowany kształt złączki eliminuje możliwość niewłaściwego usytuowania złączki w Emma.</p> <p><b>Zamawiający wymaga oryginalnych złączek do kapnografu Emma w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski i oświadczenie producenta o kompatybilności do urządzenia.</b></p>

Zamawiający modyfikuje również zapis w SWZ część V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH, poprzez dopisanie przedmiotowego środka dowodowego do Pakietu nr 40- Akcesoria do kapnomietru EMMA w postaci oświadczenia producenta o kompatybilności oferowanych przez Wykonawcę złączek do kapnografu Emma w technologii Masimo SET.

- 1.9. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 9, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

**► DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiającego o dopuszcza elektrody o długości 120cm, o dwóch modelach krzywizn do wyboru, dostępnych w rozmiarach 4/5/6Fr, z pierścieniami platynowo-irydowymi (lepszą wizualizacją niż stal nierdzewna i lokalizacja elektrody), powlekanych materiałem Pebax w celu doskonałej manewrowalności i zachowania kształtu elektrody.</b>
----	---

- 1.10. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 25 poz. 26, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

**► DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiającego w poz. 26 o dopuszcza system reflektora kompatybilnego z elektronicznym parownikiem zintegrowanym z monitorem gazów. Mikrosystem recyrkulacji anestetyków wziewnych z reflektorem węglowym. Martwa przestrzeń reflektora max. 44 ml. Możliwość zastosowania do 7 dni u jednego pacjenta. W zestawie min. 7 filtrów dedykowanych przez Producenta.</b>
----	--

- 1.11. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 11, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1-14 o treści :

**► DOPUSZCZENIA:**

1.	Do poz. 2-Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania na poziomie 24mg przy Vt500ml.
2.	Do poz. 5-Zamawiający dopuszcza rurkę ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpiersi.
3.	Do poz. 5-Zamawiający dopuszcza rurkę pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniająca utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.
4.	Do poz. 6-Zamawiający dopuszcza rurkę ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpiersi.
5.	Do poz. 8-9-Zamawiający dopuszcza rurkę dooskrzelową z mankietem tchawiczym wykonanym z PCV.
6.	Do poz. 8-9-Zamawiający dopuszcza rurkę dooskrzelową ze znacznikiem RTG na całej długości oraz na dystalnym końcu rurki i przed mankietem oskrzelowym.
7.	Do poz. 10-Zamawiający dopuszcza prowadnicę w rozmiarach: <b>ROZMIAR DŁUGOŚĆ</b> 06 Fr (2,0) 255mm 10 Fr (3,3) 340mm 12 Fr (4,0) 340mm 14 Fr (4,7) 340mm
8.	Do poz. 12-Zamawiający dopuszcza rurkę z mankietem o standardowej grubości 0,10-0,12mm.
9.	Do poz. 12-Czy Zamawiający dopuszcza rurkę w rozmiarach 4,0 – 9,5mm.
10.	Do poz. 14-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą o długości 7/15cm.
11.	Do poz. 14-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą ze złączem 22F oraz złączem pacjenta 15F/22M.
12.	Do poz. 14-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą ze złączem kątowym ok. 90stopni.
13.	Do poz. 15-Zamawiający dopuszcza rurkę z mankietem o standardowej grubości 0,10-0,12mm.
14.	Do poz. 16-Zamawiający dopuszcza równoważną rurkę tracheostomijną o parametrach:• rurka wykonana z termoplastycznego PVC• kaniule wewnętrzne idealnie dopasowane do rurki• miękki szyld z zaczepem przegubowym• bagietowe złącza• barwny kod rozmiarów• możliwość mycia i dezynfekcji rurki i kaniuli• prowadnica z oliwką• bez lateksu, bez ftalanów• jałowa• rurka tracheostomijna bez mankieta • prowadnica • 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm • 2 kaniule wewnętrzne z kołnierzem • miękka taśma mocująca • łącznik 15 mm• nasadka łącząca • nasadka kosmetyczna.



1.12. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 12, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1-2 o treści :



► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Do poz. 1-Zamawiający dopuszcza mikrobiologicznie czystą opaskę do rurek tracheostomijnych.
2.	Do poz. 3-Zamawiający dopuszcza podkładkę do rurek tracheostomijnych 4-warstwowe, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

1.13. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 17, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1-9 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Do poz. 1-Zamawiający dopuszcza cewnik do odsysania w zamkniętym systemie o długości 60cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 30cm dla rurek tracheostomijnych.
2.	Do poz. 1-Zamawiający dopuszcza cewnik do odsysania w zamkniętym systemie z niewielką zawartością ftalanów.
3.	Do poz. 2-Zamawiający dopuszcza złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania. 
4.	Do poz. 2-Zamawiający dopuszcza złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania. 

5.	<p><b>Do poz. 3-Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 9g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką zamykaną mechanicznie, znajdujący się w centralnej części wymiennika</li> <li>• Port tlenowy: tak</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy: tak</li> </ul> 
6.	<p><b>Do poz. 3-Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: piankowy</li> <li>• Dwie membrany</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 7g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port tlenowy: tak</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy: tak</li> </ul> 
7.	<b>Do poz. 4-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą o długości 150mm.</b>
8.	<b>Do poz. 4-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą bez uszczelnienia portów.</b>
9.	<b>Do poz. 4-Zamawiający dopuszcza przestrzeń martwą z portem do bronchoskopii o średnicy 9mm i portem do odsysania o średnicy 4mm.</b>

1.14. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 30, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający dopuszcza prowadnicę do trudnych intubacji niewzmocnioną, wykonaną z wytrzymałego materiału o właściwościach podobnych co prowadnice wzmacnione dodatkowym materiałem.</b>
----	---

1.15. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 41 poz. 1, poprzez modyfikację opisu przedmiotu zamówienia kol. b), który uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 41- Akcesoria do kardiomonitora Philips**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Jednopacjentowy, oryginalny, adapter dróg oddechowych strumienia głównego do pomiaru CO2. Adapter dla pacjenta dorosłego, zaintubowanego, przeźroczysty, pakowany po 10 sztuk. <b>Adapter dla pacjentów w OIT - długoterminowych.</b>

1.16. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 41, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1-2 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie równoważnego adaptera, innego producenta.</b>
2.	<b>Zamawiający dopuszcza adapter pakowany po 25 sztuk z przeliczeniem ilości.</b>

1.17. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 1, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Zamawiający dopuszcza roztwór do zabezpieczenia cewnika dializacyjnego na bazie 46,7 % lub 30% cytrynianu sodu w postaci strzykawek ze złączem Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, pakowane w duopak - zawiera dwie strzykawki z cytrynianem o stężeniu 30 lub 46,7% w strzykawce 5ml. Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu.</b>
----	--

1.18. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 4 poz. 5, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” pkt. 1 o treści :

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<b>Do poz. 5-Zamawiający dopuszcza igłę o długości 120mm.</b>
----	---

1.19. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 4- Wzór umowy, § 4. ust.2, poprzez wyłączenie zapisu dotyczącego terminu oddania w dzierżawę urządzeń z pakietu nr 51 i przeniesienia ich w nowej formule do ppkt. 2.1. o treści:

„2.1. W odniesieniu do asortymentu określonego w Załączniku nr 2 do umowy jako Pakiet nr 51 Wykonawca w terminie do 4 miesięcy od dnia zawarcia umowy odda w dzierżawę Zamawiającemu urządzenie kompatybilne z oferowanym przedmiotem zamówienia na okres trwania umowy, co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez strony bez zastrzeżeń \*:



PAKIET/URZĄDZENIE	TYP/MODEL/ROK PRODUKCJI	WARTOŚĆ BRUTTO OFEROWANYCH URZĄDZEŃ
<b>Pakiet nr 51-</b> Zestawy do terapii nerkozastępczych - toksykologia- <b>dzierżawa aparatu do iHD oraz HDF online</b> o parametrach granicznych określonych w formularzu asortymentowo- cenowym,		..... słownie zł brutto: .....
<b>Pakiet nr 51-</b> Zestawy do terapii nerkozastępczych - toksykologia- <b>dzierżawa aparatu do WRO</b> , o parametrach granicznych określonych w formularzu asortymentowo- cenowym,		..... słownie zł brutto: .....

Konsekwencją dokonanej zmiany są zmiany zapisów obowiązywania umowy w przypadku realizacji Pakietu nr 51 w SWZ, we Wzorze umowy oraz w Formularzu ofertowym, które uzyskują brzmienie:

„Umowa obowiązuje strony przez okres 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy\*/ podpisania bez zastrzeżeń protokołu zdawczo-odbiorczego na przekazane do dzierżawy urządzenia (Pakiet nr 51- Zestawy do terapii nerkozastępczych - toksykologia)\*”

- 1.20. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 4- Wzór umowy, § 4. ust.1, poprzez włączenie nowego urządzenia przeznaczonego do użyczenia przez Wykonawcę do Pakietu nr 50-Bronchoskopia.

Konsekwencją dokonanej zmiany są zmiany opisów przedmiotu zamówienia w SWZ, Formularzu ofertowym oraz Formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Na podstawie art. 137 ust. 1 w związku z ust. 4-6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.) Zamawiający przedłużył termin składania ofert w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowanych ofertach otrzymanych uzupełnień dotyczących specyfikacji warunków zamówienia.

Nowym terminem składania ofert jest **2024-02-12**, godzina **10<sup>00</sup>**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **10<sup>15</sup>** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2024-05-11**.

Modyfikacja zostaje dołączona do specyfikacji warunków zamówienia i stanowi jej integralną część.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Kinga Miśkiewicz