



INSTYTUCJA
WOJEWÓDZTWA
LUBELSKIEGO

Stacja Pogotowia Ratunkowego
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.3520.2.2023

Biała Podlaska, 09 lutego 2023 r.

Do Wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne prowadzone w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp z dnia 11 września 2019 r. w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na: „Dostawę materiałów medycznych w podziale na 6 części” [Znak sprawy: NZP.3520.2.2023].

WYJAŚNIENIA / MODYFIKACJA ZAMAWIAJĄCEGO

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływaniem do Zamawiającego wniosków o wyjaśnienie treści SWZ przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (złożonych w trybie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.; dalej jako PZP)), poniżej na podstawie art. 284 ust. 2 PZP przekazuje się treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Część 5 - drobny sprzęt medyczny. Czy Zamawiający z części nr 5 wydzieli pozycje: 7,8,11 do odrębnego pakietu? Pozycje 7,8,11 stanowią odrębną kategorię asortymentową, gdyż jest to asortyment taktyczny. Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różnych oferentów pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz z zachowaniem zasad konkurencyjności, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji: 7,8,11 do odrębnego pakietu

Pytanie 2. Część 5 - drobny sprzęt medyczny. W pozycji nr 11 opisany jest opatrunek wentylowy ASC, który nie jest już dostępny na rynku, ponieważ opatrunki te nie są produkowane przez producenta. W związku z powyższym zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku wentylowego Foxseal, który jest produkowany przez renomowaną firmę Medtrade - producenta światowej klasy opatrunków hemostatycznych marki Celox. Parametry oferowanego opatrunku opisane są w dołączonej karcie katalogowej.

**OPATRUNEK WENTYLOWY na RANY KLATKI PIERSIOWEJ
FOXSEAL VENTED****Opis:**

Foxseal™ Vented to unikalny system Hyper-Vent 360° i pierwsze na świecie uszczelnienie klatki piersiowej z 512 otworami wentylacyjnymi¹ dające więcej sposobów na uwolnienie ciśnienia, zapobieganie zatorom i ratowanie życia.

Prezentacja:

1 opatrunek w opakowaniu. 13.0cm x 13.3cm (5.12in x 5.24in)

Właściwości:

- Sterylny
- Nie zawiera latexu
- Dostępny w Europie, W. Brytanii i USA
- Do stosowania przy ranach ssących klatki piersiowej
- Szybkie zastosowanie w każdym kierunku
- **512 kanałków wentylacyjnych**
- Skuteczne odpowietrzanie nawet w przypadku zagniecenia²
- Działa na nierównych lub zakrzywionych powierzchniach, pod ubraniem lub pancerzem²
- Solidna przyczepność sprawdzona w ekstremalnych warunkach³
- Daje pełne uszczelnienie²

Łatwa do uchwycenia zakładka umożliwia szybką dekompresję ratującą życie, bez konieczności wymiany opatrunku

Jak stosować:

Umieść opatrunek Foxseal centralnie na ranie, stroną przyklepną do dołu. Najlepiej wykonaj tę czynność podczas wydechu pacjenta, ponieważ ciśnienie powietrza w jamie opłucnej powinno być mniejsze niż podczas wdechu. Mocno dociśnij opatrunek do skóry wokół rany, aby ją uszczelnić. Jeśli występuje inna rana, powtórz procedurę z drugim uszczelnieniem. Pełna instrukcja użycia znajduje się na opakowaniu.

Wskazania do stosowania:

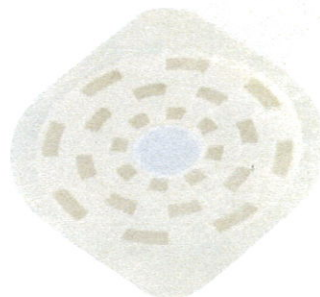
Foxseal Vented jest tymczasowym środkiem do leczenia otwartych ran klatki piersiowej. Do stosowania przez przeszkolonych ratowników medycznych.

Przechowywanie:

Przechowywać w temperaturze pokojowej.
Okres przydatności do użycia: 5 lata od daty produkcji.

WIĘCEJ INFORMACJI:

ODWIEDŹ STRONĘ CELOXMEDICAL.COM



Wielkość opakowania:	Szerokość-	15.5cm
	Wysokość -	16cm
	Głębokość -	0.2cm
	Waga -	28g

¹ Opatrunek na bazie hydrożelu z rolką z folii i dodatkową warstwą folii poliuretanowej (PU) pokrywającą centralną miękką zastawkę. Inteligentna konstrukcja promieniowa składa się z 3 okręgów, każdy z 8 otworami wentylacyjnymi. Łącznie 24 otwory wentylacyjne i 512 dróg wentylacyjnych, które minimalizują ryzyko okluzji i zapewniają bezpieczny jednokierunkowy system wentylacyjny.

² Raport danych Medtrade - P1093R (2019). Vented Foxseal- Badania wydajności (in-vitro).

³ Raport danych Medtrade - PD128RIV (2021). Badanie technologii adhezyjnych stosowanych w opatrunkach Foxseal w różnych warunkach środowiskowych (in-vitro)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaofiarowania, ale nie wymaga.

Pytanie 3. Część nr 1 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 255 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaofiarowania przewodnicę o długości jak powyżej, ale nie wymaga.

Pytanie 4. Część nr 1 poz. 25 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel nr 4 o długości 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, ale nie wymaga.

Pytanie 5. Część nr 1 poz. 48 Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 550 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania, ale nie wymaga.

Pytanie 6. Część 1 poz. 50 Prosimy o wydzielenie poz. 50 do odrębnej części w celu zwiększenia konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji 50 z części nr 1.

Pytanie 7. Część 1 poz. 50 Prosimy o dopuszczenie opasek do unieruchomienia jednopacjentowych w poniższych rozmiarach.

Opaska	Długość pasów
30x8	110
30x8	120 (x2)
15x4	80 (x2)
17x4	80 (x2)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania opasek opisanych powyżej.

Pytanie 8. Część 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik z wielkością balona 5-10 ml reszta zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania cewnik z wielkością balona wskazaną powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 9. Część 2 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik z wielkością balona 30 ml reszta zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania cewnik z wielkością balona wskazaną powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 10. Część 2 Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

Pytanie 11. Część 3 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,8mmx50mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igłę w rozmiarze wskazanym powyżej, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 12. Część 3 Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 18G (1,2x30mm) bez filtra?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13. Część 3 Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10 ml skala co 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawkę opisaną powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 14. Część 3 Pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml pakowaną a'50szt. z odpowiednim przeliczaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawkę opisaną powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 15. Część 3 Pozycja 11 - 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą przedłużoną o 10%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16. Część 3 Pozycja 15 - 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z tłokiem w kolorze białym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17. Część 3 Pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści aby kompatybilność była wykazana w menu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie 18. Część 3 Pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny?

- Wykonany z poliwęglanu
- Transparentna obudowa
- Wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty-zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działający w zakresie 360 stopni
- Ciągłe, proste kanały przepływowe i optymalna średnica wewnętrzna zapewniają prawidłowy pomiar ciśnienia
- Obrótowa końcówka luer-lock
- Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami
- Odporny na lipidy
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19. Pytanie dot. zapisów umowy § 8

Wykonawca jako podmiot nie będący organem administracji państwowej oraz jednostką samorządu terytorialnego, prosi Zamawiającego o dostosowanie zapisów umowy dot. obowiązku realizacji umowy pojazdami elektrycznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i § 8 wzoru umowy.

Pytanie 20. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ. Zgodnie z § 1 ust. 12 wzoru umowy, Wykonawca zobowiązuje się wykonać umowę z zachowaniem obowiązujących przepisów prawa, zgodnie z jej treścią i celem, przy dochowaniu najwyższej staranności oraz zgodnie z najlepszą praktyką i wiedzą zawodową. Zgodnie z § 1 ust. 13 wzoru umowy, Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że ramach wykonania przedmiotu umowy dostarczy Zamawiającemu towary nowe, należytej jakości, wolne od jakichkolwiek wad fizycznych, wad prawnych i roszczeń osób trzecich, z terminem ważności wymaganym przez Zamawiającego w niniejszej umowie, jak również spełniające wymagania według polskiego prawa, w tym w szczególności w zakresie ich jakości oraz dopuszczenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 z późn. zm.). Z kolei stosownie do treści § 4 ust. 6 pkt a), e) i f), Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar objęty niniejszą umową: a) dopuszczony do obrotu na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej i spełniający wszelkie wymagania według obowiązujących przepisów polskiego prawa, w tym w szczególności wynikających z ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 z późn. zm.); e) w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem itp.; f) w oryginalnych i nieuszkodzonych opakowaniach producenta, jeśli sam nie jest producentem. Każde opakowanie będzie zawierało nazwę, nr serii oraz datę ważności (jeśli dotyczy). Dodatkowo we wzorze umowy przewidziano, iż Zamawiający bada towar pod względem jakościowym i ma możliwość zgłoszenia reklamacji w przypadku stwierdzenia wad jakościowych.

Pytanie 21. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 22. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ. Zgodnie z § 1 ust. 12 wzoru umowy, Wykonawca zobowiązuje się wykonać umowę z zachowaniem obowiązujących przepisów prawa, zgodnie z jej treścią i celem, przy dochowaniu najwyższej staranności oraz zgodnie z najlepszą praktyką i wiedzą zawodową. Zgodnie z § 1 ust. 13 wzoru umowy, Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że ramach wykonania przedmiotu umowy dostarczy Zamawiającemu towary nowe, należytej jakości, wolne od jakichkolwiek wad fizycznych, wad prawnych i roszczeń osób trzecich, z terminem ważności wymaganym przez Zamawiającego w niniejszej umowie, jak również spełniające wymagania według polskiego prawa, w tym w szczególności w zakresie ich jakości oraz dopuszczenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 z późn. zm.). Z kolei stosownie do treści § 4 ust. 6 pkt a), e) i f), Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar objęty niniejszą umową: a) dopuszczony do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i spełniający wszelkie wymagania według obowiązujących przepisów polskiego prawa, w tym w szczególności wynikających z ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 z późn. zm.); e) w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem itp.; f) w oryginalnych i nieuszkodzonych opakowaniach producenta, jeśli sam nie jest producentem. Każde opakowanie będzie zawierało nazwę, nr serii oraz datę ważności (jeśli dotyczy).

Pytanie 23. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 24. Czy Zamawiający w Części nr 2 poz. 2 dopuści do zaoferowania cewnik Foley z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania cewnik opisany powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 25. Czy Zamawiający w Części nr 2 poz. 14 dopuści do zaoferowania nożyczki do opatrunków ostre-tępe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania nożyczki opisane powyżej, z

zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 26.

Czy Zamawiający w Części nr 2 poz. 17 wymaga zaoferowania pojemników na mocz, worków z zaworem spustowym poprzecznym (typu T)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pojemniki opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 27.

Czy Zamawiający w Części nr 2 poz. 20, 21, 22 wymaga zaoferowania pojemników na odpady medyczne szczelnych po napełnieniu i zamknięciu pojemnika?

Odpowiedź: Zgodne z SWZ.

Pytanie 28.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 2L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31.

Czy Zamawiający w Części nr 3 poz. 8 dopuści do zaoferowania igły plastikowe o długości min. 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igły plastikowe o długości wskazanej powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 32.

Czy Zamawiający w Części nr 3 poz. 8 dopuści do zaoferowania igły plastikowe z filtrem 1,2 mikrona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igły plastikowe opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 33.

Czy Zamawiający w Części nr 3 poz. 8 dopuści do zaoferowania igły plastikowe z filtrem 0,45 mikrona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igły plastikowe opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 34.

Czy Zamawiający w Części nr 3 poz. 8 dopuści do zaoferowania igły plastikowe z filtrem 3 mikrony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania igły plastikowe opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie 35.

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wyposażone w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania. Wykonana z teflonu PTFE, posiadająca paski kontrastujące w RTG min. 4, samodomykający się korek portu bocznego, kolorowe skrzydełka różnicujące rozmiar z otworami do przyszywania, filtr hydrofobowy lub zastawkę w komorze wypływu oraz koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Wyrób oznaczony min. w jednym miejscu logo producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim, w rozmiarze 16G 1,7x45mm, przepływ 180ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36.

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 2 dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wyposażone w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania. Wykonana z teflonu PTFE, posiadająca paski kontrastujące w RTG min. 4, samodomykający się korek portu bocznego, kolorowe skrzydełka różnicujące rozmiar z otworami do przyszywania, filtr hydrofobowy lub zastawkę w komorze wypływu oraz koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Wyrób oznaczony min. w jednym miejscu logo producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim, w rozmiarze 17G 1,5x45mm, przepływ 125ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37.

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 3 dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wyposażone w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania. Wykonana z teflonu PTFE, posiadająca paski kontrastujące w RTG min. 4, samodomykający się korek portu bocznego, kolorowe skrzydełka różnicujące rozmiar z otworami do przyszywania, filtr hydrofobowy lub zastawkę w komorze wypływu oraz koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Wyrób oznaczony min. w jednym miejscu logo producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim, w rozmiarze 18G 1,3x33mm i 1,3x45mm, przepływ 90ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38.

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 4 dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wyposażone w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania. Wykonana z teflonu PTFE, posiadająca paski kontrastujące w RTG min. 4, samodomykający się korek portu bocznego, kolorowe skrzydełka różnicujące rozmiar z otworami do przyszywania, filtr hydrofobowy lub zastawkę w komorze wypływu oraz koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Wyrób oznaczony min. w jednym miejscu logo producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim, w rozmiarze 20G 1,1x32mm, przepływ 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39.

Czy Zamawiający w Części nr 4 poz. 5 dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wyposażone w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania. Wykonana z teflonu PTFE, posiadająca paski kontrastujące w RTG min. 4, samodomykający się korek portu bocznego, kolorowe skrzydełka różnicujące rozmiar z otworami do przyszywania, filtr hydrofobowy lub zastawkę w komorze wypływu oraz koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi. Wyrób oznaczony min. w jednym miejscu logo producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym. Na

pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim, w rozmiarze 22G 0,9x25mm, przepływ 36ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty. W przypadku zaofiarowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2a do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W w/w przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu asortymentowo-cenowym z uwzględnieniem uwag.

W związku z udzieleniem powyższych odpowiedzi Zamawiający informuje, że zmianie w zakresie SWZ ulegają n/w treści:

na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:

Rozdział XIII. MIEJSCE I SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

Jest:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **10.02.2023r. do godz. 11:00**

Ulega zmianie na:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **14.02.2023r. do godz. 11:00**

Rozdział XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **11.03.2023 r.**

Ulega zmianie na:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **15.03.2023 r.**

Rozdział XIV. TERMIN OTWARCIA OFERT:

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **10.02.2023r. o godz. 11:05**

Ulega zmianie na:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **14.02.2023r. o godz. 11:05**

INSPEKTOR


Grażyna Elert

INSPEKTOR
ds. zamówień publicznych

Agnieszka Elert

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych

Bartłomiej Flis

DYREKTOR

Artur Kozioł