

Wszyscy Wykonawcy

ZP - 990 / 19

Dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawy artykułów medycznych jednorazowego użytku oraz stentgraftów i protez naczyniowych dla Oddziału Kardiochirurgii (znak sprawy: Z/6/PN/19).

W związku z wpływaniem zapytań od Wykonawców
Zamawiający niniejszym udziela następujących odpowiedzi:

1 Dotyczy zadania 20

Czy Zamawiający zgodzi się na łaty osierdziowe w rozmiarze 8x14cm wykonane w technologii no-react zabezpieczającej przed zwapnieniami oraz z możliwością implantacji w zakazanym polu?

Odp. Nie.

2 Prosimy do dołączenie do dokumentacji postępowania schematów drenów, o których mowa w formularzach cenowych i opisach pakietów.

Odp. Zamawiający zamieścił na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski> schematy drenów w dniu 30.04.2019 r.

3 Zadanie 22 - Stentgraft piersiowy

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stentgraftu brzuszno-plecowego składającego się z maksymalnie trzech elementów (zamiast dwóch)?

Odp. Zamawiający dopuści zaoferowanie stentgraftu brzuszno-plecowego składającego się z maksymalnie trzech elementów (zamiast dwóch).

4 Zadanie 42 – Hemofiltry

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 hemofiltr o powierzchni membrany 0,8 m² przy wypełnieniu 52 ml i max TMP 80 kPa?

Odp. Zamawiający dopuści w poz. 1 hemofiltr o powierzchni membrany 0,8 m² przy wypełnieniu 52 ml i max TMP 80 kPa.

5 Zadanie 42 – Hemofiltry

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 hemokoncentrator o powierzchni membrany 1,4 m² przy wypełnieniu priming 85 ml i max TMP 80 kPa?

Odp. Zamawiający dopuści w poz. 2 hemokoncentrator o powierzchni membrany 1,4 m² przy wypełnieniu priming 85 ml i max TMP 80 kPa.

6 Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 20 Łatę osierdziową wykonaną z osierdzia wołowego, zabezpieczoną chemicznie przed zwapnieniem poprzez usunięcie z tkanki cząstek przyciągających wapń (fosfolipidów), w rozmiarze 9 cm x 14 cm?

Odp. Zamawiający dopuści w Zadaniu 20 Łatę osierdziową wykonaną z osierdzia wołowego, zabezpieczoną chemicznie przed zwapnieniem poprzez usunięcie z tkanki cząstek przyciągających wapń (fosfolipidów), w rozmiarze 9 cm x 14 cm.

7 Dotyczy zadania 23 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną z plecionki 19 drutów (średnica całkowita 0,45mm) o długości 170cm i fiksacji kotwiczki (wąsy), powlekaną biokompatybilnym polietylenem w kolorze niebieskim, z zaokrągloną igłą sercową o długości 21mm, z zakrzywioną pustą niełamaną igłą transtorakalną o długości 82mm, elektroda z możliwością bezpośredniego podłączenia pod kardiostymulator zewnętrzny poprzez dołączony adapter?

Odp. Zamawiający dopuści proponowany asortyment.

- 8 Czy Zamawiający dopuści elektrodę bipolarną (dwa bieguny umieszczone na jednej nici) o długości 60cm z pustą igłą sercową do odcięcia w przypadku fiksacji kotwiczka, zig-zag oraz pustą igłą transtorakalną, elektroda wyposażona w system confix (metalowe piny umieszczone przed igłą transtorakalną) umożliwiającą natychmiastowe wpięcie obu biegunów pod kardiostymulator zewnętrzny?

Odp. Zamawiający dopuści proponowany asortyment.

- 9 Dotyczy zadania 23 pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę quadropolarną (podwójnie bipolarna-dwie nici z dwoma biegunami do osobnego zabezpieczenia przedsionka i komory) o długości 220cm z pustymi igłami sercowymi do odcięcia w przypadku fiksacji kotwiczka, zig-zag oraz pustą igłą transtorakalną, elektroda wyposażona w system confix (metalowe piny umieszczone przed igłą transtorakalną) umożliwiającą natychmiastowe wpięcie obu biegunów pod kardiostymulator zewnętrzny?

Odp. Zamawiający dopuści proponowany asortyment.

- 10 Dotyczy Zadania 5

- a) Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 5 protez uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 5 protez uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy.

- b) Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w pozycji 3 zadania 5 protez posiadających 3 odnóżki o średnicy 8mm i 1 odnóżkę o średnicy 10mm lub posiadających 2 odnóżki o średnicy 8mm i 2 odnóżki o średnicy 10mm.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w miejsce pierwotnych parametrów w pozycji 3 zadania 5 protez posiadających 3 odnóżki o średnicy 8mm i 1 odnóżkę o średnicy 10mm lub posiadających 2 odnóżki o średnicy 8mm i 2 odnóżki o średnicy 10mm.

- c) Ze względu na wysoką wartość protez jaką Zamawiający wymaga złożyć w komisie prosimy o zmniejszenie wielkości komisju

- w pozycji 1 zadania 5 do max. 1 szt. z każdego rozmiaru.
- w pozycji 2 zadania 5 do max. 3 szt. z wybranych rozmiarów.
- w pozycji 3 zadania 5 do max. 2 szt. z wybranych rozmiarów.
- w pozycji 5 zadania 5 do max. 1 szt. z wybranego rozmiaru.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ilości w komisju tj.:

- w pozycji 1 zadania 5 do 1 szt. z każdego rozmiaru.
- w pozycji 2 zadania 5 do 3 szt. z wybranych rozmiarów.
- w pozycji 3 zadania 5 do 2 szt. z wybranych rozmiarów.
- w pozycji 5 zadania 5 do 1 szt. z wybranego rozmiaru.

W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 5.

- 11 Dotyczy Zadania 6

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów protez uszczelnionych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), o grubości ściany 0,32mm.

Prosimy o zmniejszenie wielkości komisju w zadaniu 6 do max. 1 szt. z każdego rozmiaru.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w miejsce pierwotnych parametrów protez uszczelnionych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), o grubości ściany 0,32mm. Zamawiający zmniejsza wielkość komisju w zadaniu 6 do 1 szt. z każdego rozmiaru.

W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 6.

- 12 Dotyczy pkt XVI.1.2.3 SIWZ

Prosimy o wydłużenie terminu utworzenia komisju do 14 dni od dnia złożenia zamówienia na wybrane rozmiary przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający zmienia zapis w SIWZ w pkt. XVI. 2.3 na następujący: „**Utworzenie komisju nastąpi w ciągu max 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia na wybrane rozmiary przez Zamawiającego.**”

- 13 Zadanie nr 2, poz. nr 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stabilizatorów tkankowych do naczyń wieńcowych, w miejsce dotychczasowych zapisów, o następn. parametrach:

- ssący, atraumatyczny

- niskoprofilowy niezakrywający naczyń wieńcowych
- ramię o płynnej możliwości dostosowania pozycji oraz silnej stabilizacji
- plastyczny
- ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
- jednorazowy
- część ssąca z przezrystego materiału – niskoprofilowa
- część ssąca plastyczna - możliwość dostosowania kształtu
- wyposażony w system mocujący do linii ssącej na korpusie i pokrętło sterującym
- w zestawie komplet dedykowanych piór (plastikowych, jednorazowych bransz) kompatybilnych z retrakтором dostarczanych bezpłatnie na czas trwania umowy
- przyssawki z wieloma komorami ssącymi
- zbrojona linia ssąca do pompy
- wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem stabilizatora
- możliwość ustawienia ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny reaktora

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanych stabilizatorów.

14 Dotyczy zadania nr 2, poz. nr 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stabilizatorów do podtrzymywania serca koniuszkowych, w miejsce dotychczasowych zapisów, o następn. parametrach:

- ssący, atraumatyczny
- część ssąca z przezrystego materiału w kształcie stożka-lejka, pokryta od wewnątrz atraumatyczną włókniną
- niskoprofilowy
- elastyczne zawieszenie serca nieupośledzające jego hemodynamiki
- ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
- możliwość umieszczenia pozycjonera na ścianie komory serca i poza przebiegiem naczyń
- wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem pozycjonera
- możliwość ustawienia ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny reaktora

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanych stabilizatorów.

15 Dotyczy zadania nr 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie kauteryzatora, o następn. parametrach:

- długość z rękojeścią 225 mm
- pakowany sterylnie
- długość końcówki 2 cale
- tworzywo medyczne apyrogenne
- sterylny
- pakowany pojedynczo
- bez płynu konserwującego

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

16 Dotyczy zadania 5.2

Czy Zamawiający zgodzi się na odnóżkę protezy o średnicy 10 mm do każdego rozmiaru protezy?

Odp. Nie.

17 Dotyczy zadania nr 5.3

Czy Zamawiający zgodzi się na odnóżki protezy o średnicach 2x10mm i 2x8 mm?

Odp. Nie.

18 Dotyczy zadania nr 5.4

Czy Zamawiający zgodzi się na uszczelnienie w protezy kolagenem?

Odp. Nie.

19 Dotyczy zadania nr 5.5

Czy Zamawiający zgodzi się na średnice odnózek 10x8x8x10 oraz długość całej protezy 50 cm a długości wszystkich odnóg po 30 cm, pozostałe parametry zgodnie z wymogami zamawiającego?

Odp. Nie.

20 Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania cewników Swan'a – Ganz'a bez heparyny?
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania cewników Swan'a – Ganz'a bez heparyny, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ.

21 Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki Swan-Ganz'a posiadały bezpieczne zamknięcie balonika poprzez zawór przesuwany obsługiwany jedną ręką?

Odp. Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza.

22 Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby osłonka dekontaminacyjna znajdowała się w opakowaniu wraz z introducerem?

Odp. Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza.

23 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu nr 21 przewodników ekstra sztywnych typu Lunderquist o śr. 0.035", o końcówce prostej i zagiętej „J” o promieniu minimum 3mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

24 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 3 pakietu nr 21 przewodników typu amplatz o dostępnej średnicy tylko 0.035". Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

25 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 5 pakietu nr 21 stentów aortalnych SinusXL o dostępnych długościach w zakresie 30-100mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

26 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 6 pakietu nr 21 cewników balonowych Zelos o dostępnych średnicach: 12, 14, 16, 18, 20, 22, 26, 28mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

27 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 7 pakietu nr 21 koszulek z dużą zastawką o akceptujących przewodnik 0.035" lub 0.038" o dostępnych długościach:

- śr. 14F – dł. 30, 45, 80cm

- śr. 16F – dł. 30, 45, 70cm.

- śr. 18F – dł. 30, 85cm.

- śr. 20, 22, 24F – dł. 25cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

28 Prosimy o odstąpienie od wymogu utworzenia depozytu w pozycji 4, 5, 6 pakietu 21.

Odp. Nie.

29 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 65

Prosimy o wykreślenie z pakietu nr 65 pozycji 4, 5, 6. Produkty te zostały wycofane z rynku i obecnie są niedostępne.

Odp. Zamawiający wykreśla z pakietu nr 65 pozycje: 4, 5, 6 zachowując numerację w zadaniu.
W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 65.

30 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 65
Prosimy o dopuszczenie w miejscu przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 7 pakietu nr 65 mechaniczny zestaw do usuwania elektrod o dostępnych rozmiarach 9, 11, 13F. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z siwz.

31 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 65
Prosimy o dopuszczenie w miejscu przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 20 pakietu nr 65 koszulek do implantacji elektrod z końcówką zakrzywioną lub prostą typu VanAnDel o długości minimum 24cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego asortymentu.

32 Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 65
Z uwagi na niewielką ilość sztuk w postępowaniu oraz brak zużycia w dotychczasowej umowie prosimy o zmniejszenie ilości wyrobów w komisie w pozycji 1 i 2 do 2 szt, w pozycji 3 do 1 sztuki, a w pozostałych pozycjach odstąpienie od wymogu utworzenia komisju.

Odp. Zamawiający zmienia zapis SIWZ w pkt.

XVI. 2.2. na następujący:

„2.2. Wykonawca zobowiązany jest do utworzenia u Zamawiającego (Oddział Kardiochirurgii) komisju dla asortymentów w zakresie zadania: 2 poz. 1-2, 5 poz. 1-5, 6, 7, 8, 14, 17 poz. 1-3, 20, 21 poz. 2-7, 22, 25, 28 poz. 1, 29 poz. 1-2, 30 poz. 1-3, 31 poz. 1-3, 32, 33, 34, 35, 36 poz. 1-2, 37 poz. 1-5, 38 poz. 1-3, 40, 46, 51, 52, 54, 57, 59 poz. 1-7, 60, 65 poz. 1-3, 66 poz. 1-2, 68 poz. 1-3, 69 poz. 1-2 we wszystkich rozmiarach podanych w formularzu cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy.”

XVI. 2.9. na następujący:

„2.9. Częstotliwość i wielkość poszczególnych dostaw będą uzgadniane z upoważnionym pracownikiem Zamawiającego – dotyczy zadania: 1, 2 poz. 3, 3, 4, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 21 poz. 1, 23 poz. 1-3, 24, 26, 27, 28 poz. 2, 39, 41, 42, 43, 44, 45, 47, 48, 49, 50, 53, 55, 56, 58, 61, 62, 63, 64, 65 poz. 7-20, 67.”

XVI. 2.10. na następujący:

„2.10. Termin poszczególnych dostaw wynosi maksymalnie 7 dni roboczych od dnia przesłania zamówienia – dotyczy zadania: 1, 2 poz. 3, 3, 4, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 21 poz. 1, 23 poz. 1-3, 24, 26, 27, 28 poz. 2, 39, 41, 42, 43, 44, 45, 47, 48, 49, 50, 53, 55, 56, 58, 61, 62, 63, 64, 65 poz. 7-20, 67.”

W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 65.

33 Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do drenażu klatki piersiowej o następujących parametrach:
- o pojemności 2250 ml.
- z mechaniczną zastawką jednokierunkową na wejściu do komory kolekcyjnej
- z mechaniczną regulacją siły ssania plus funkcją potwierdzającą faktyczną siłę ssania
Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odp. Nie.

34 Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odp. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej należy złożyć zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo zamówień publicznych.

35 Dotyczy Zadania 4

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści obecnie stosowany sterylny zestaw jednorazowego użytku do bezpiecznego przezskórnego dostępu do jamy opłucnej, otrzewnowej i worka osierdziowego, składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika prostego lub Pig Tail (zawinięta końcówka) wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, dostępnego w dwóch rozmiarach 9 Ch i 12 Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, worka do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego zestawu.

36 Dotyczy Zadania 4

Czy Zamawiający w pozycji 2 w związku ze zmianą u producenta dopuści drenaż o pojemności 2100 ml?

Odp. Zamawiający w pozycji 2 zadania 4 dopuszcza drenaż o pojemności 2100 ml.

37 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą, aby rozdzielił zadanie nr 4 na dwa zadania, tj. 4a. zestaw do drenażu worka osierdziowego, 4b. wielokomorowe sterylne zestawy do drenażu klatki piersiowej. Nasza prośba jest podyktowana dbałością o finanse publiczne i finansową oszczędność Zamawiającego. Niektórzy z Wykonawców oferujący zestawy do drenażu klatki piersiowej nie mają w swojej ofercie drenaży worka osierdziowego, ponadto oba te zestawy nie stanowią kompletu i mogą być sprzedawane i używane niezależnie. Nie istnieje konieczność łączenia obydwu sprzętów w jeden pakiet. Rozdzielenie zadania nr 4 spowoduje większą konkurencyjność ofert i w konsekwencji możliwość zakupu po niższej cenie. Prosimy o rozważenie wyżej opisanej opcji i wyrażenie zgody.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na rozdzielenie zadania nr 4 na dwa zadania i pozostaje przy zapisach SIWZ.

38 Czy Zamawiający, dopuści do przetargu zestaw do drenażu klatki piersiowej o pojemności 2500 ml, posiadający zamiast zaworu i portu bezigłowego port igłowy i zacisk na drenie łączącym, automatyczną zastawkę nad i podciśnienia oraz manualną zastawkę odbarczającą ciśnienie ujemne, wskaźnik działania drenażu, igłowe porty dostępne do komory zastawki podwodnej, komory regulacji podciśnienia i komory kolekcyjnej, zabezpieczenie przed zagięciem bezłateksowego drenu do pacjenta, filtr między komorami uszczelnienia wodnego oraz kolekcyjną.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ.

39 Ponieważ z reguły worki do krwi posiadają dren łączący z zaciskiem, to czy Zamawiający, w zadaniu nr 39, wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do krwi według załączonego SCHEMATU EU81288?

Odp. Zamawiający w zadaniu nr 39 wyraża zgodę na zaoferowanie worka do krwi według załączonego SCHEMATU EU81288.

40 Czy Zamawiający, w zadaniu nr 42 poz. 1, dopuści do przetargu hemofiltr z powierzchnią membrany 0,7 m², która nosi nazwę high flux co oznacza, że jest wysokoprzepływowa i niskooporowa. Maksymalne ciśnienie TMP wynosi 600 mmHg (79-80 kPa), a wypełnienie hemofiltru to tylko 49 ml. Szybkość ultrafiltracji dla tego hemofiltru wynosi aż 318 ml/min w warunkach in vitro przy maksymalnym przepływie 300 ml/min i maksymalnym ciśnieniu TMP 600 mmHg. Minimalny przepływ przez hemofiltr dający efekt ultrafiltracji to 30 ml/min.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zaproponowanego hemofiltru.

41 Ponieważ w zadaniu nr 42, poz. 2, Zamawiający dość jednoznacznie określił powierzchnię membrany hemofiltru, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie hemofiltru niskooporowego i wysokoprzepływowego, co jest potwierdzone stosowną dokumentacją, o powierzchni błony 1,2 m² lub 1,5 m², gdzie dla 1,2 m² wypełnienie wynosi 75 ml, a wydajność filtracji UF w warunkach in vitro przy maksymalnym przepływie 500 ml/min i maksymalnym ciśnieniu TMP 600 mmHg osiąga wydajność 550 ml/min, natomiast dla 1,5 m² – 87 ml wypełnienia i 630 ml/min ultrafiltratu. Oferujemy Zamawiającemu parametry hemofiltru lepsze

od wymaganych, dlatego prosimy o wyrażenie zgody. Prosimy o wybór hemofiltra z membraną 1,2 lub 1,5 m². Minimalny przepływ przez hemofiltr dający efekt ultrafiltracji to 50 ml/min.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zaproponowanego hemofiltra.

42 W zadaniach 49, 50, 58 i 61 Zamawiający żąda skonfigurowania drenów według załączonych do SIWZ schematów, jednak do SIWZ nie zostały załączone żadne schematy. Ponieważ Zamawiający zawarł warunek wykonania rysunków według własnych wskazówek prosimy o opublikowanie brakujących schematów. Jednocześnie, ze względu na bliski upływ terminu do zadawania pytań przez wykonawców, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody i akceptację schematów do zadań:

- 49 – SCHEMAT EU80797
- 50 – SCHEMAT EU81294
- 58 – SCHEMAT EU81293

Odp. Zamawiający zamieścił w dniu 30.04.2019 r. schematy drenów. Zamawiający dopuszcza SCHEMAT EU81294 w zakresie zadania 50.

43 Czy Zamawiający w zadaniu nr 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie oksygenatora, który ma:

- powierzchnię wymiany gazowej 1,81 m²
- zakres przepływu: 1,0 – 8,0 l/min
- powrót żylny 1/2" z adapterem 3/8" (wlot krwi żylny do filtra żylnego 80 µm)
- wlot krwi ssakowej do filtra kardiotorijnego 40 µm - 1/4" dostosowany do średnicy drenu ssakowego i wentu
- wlot żylny w dolnej części oksygenatora, co zapewnia lepszy spływ grawitacyjny, port żylny jest obracany w kierunku pion-poziom o 150 °, ponieważ ze względu na jego konstrukcję nie ma konieczności obracania go o 360°.
- porty ssakowe na wieżycze w górnej części zbiornika obracają się o 360 °
- port wlotowy gazów 1/4 cala, port wylotowy gazów wyposażony w szerokie wejście do podłączenia kapnometru zapewniające lepszą ewakuację gazów
- wyjście krwi utlenowanej Pos Lock z przejściem na LL lub 1/4" (możliwość dostosowania złącza kardioplegii)
- szant z zaciskiem do odpowietrzenia oksygenatora, w górnej jego części, z możliwością przepływu do 2 l/min co stanowi bezpieczne rozwiązanie w przypadku zapowietrzenia.
- wyjście z oksygenatora do kardioplegii bez zastawki z możliwością dołączenia szantu umożliwiającego jednoczesne: podłączenie zestawu do kardioplegii, odpowietrzenie oksygenatora, odpowietrzenia serca dołączonego w zestawie drenów lub jako osobno

Odp. Zamawiający w zadaniu nr 52 nie wyraża zgody na zaoferowanie zaproponowanego oksygenatora,

44 Czy Zamawiający, w zadaniu nr 60, wyrazi zgodę na zaoferowanie innowacyjnego oksygenatora z wbudowanym filtrem tętniczym, którego produkcja rozpoczęła się w 2018 roku, o następujących parametrach:

- powierzchnia membrany 1,65 m²
- wymiennik ciepła ze stali nierdzewnej
- kaskadowy filtr tętniczy 80 + 38 µm, przy czym powierzchnia filtra 38 µm stanowi ponad 50 % obu filtrów
- statyczna objętość wypełnienia 225 ml
- zakres przepływu krwi 0,5 – 7l/min
- maksymalny przepływ krwi przez zbiornik 8 l/min
- minimalny poziom operacyjny 150 ml od 0,5 do 5 l/min i 200 ml od 5 do 8 l/min przepływu krwi
- Oksygenator i zbiornik żylny – kardiotorijny powlekane powłoką biokompatybilną, nie heparynizowaną
- Zbiornik żylny – kardiotorijny z 3-ma oddzielnymi i niezależnymi układami filtrującymi:
 - a. wlot żylny - 80 mikronów (przyłącze żylny 1/2" – 3/8" + 2 x luer lock + wlot przyłącze sondy temperaturowej)
 - b. Dwa oddzielne i niezależne filtry z wlotami dla ssaków/wentów usuwające powietrze z krwi w celu zwiększenia eliminacji mikrozbiorów gazowych - każdy z filtrów 40 mikronów (przyłącza: 2 x 1/4" + 1 x 3/8" + 1 x Luer lock, 1 x Pos lock – Luer lock – skupione na wieżycze portów ssakowych)

Wnętrze filtrów kardiotorijnych o kształcie spiralnym powodujące zwiększenie skuteczności w usuwaniu GME

a. Zbiornik żylny – kardiotorijny wyposażony w:

b. przyłącze do VAVD

c. 1 x niefiltrowany Luer lock

d. zastawkę podciśnieniową działającą w zakresie + 5 do -75 mmHg

- Wlot żylny od góry zbiornika, obracany o 360 stopni

- Wylot ze zbiornika żylny – kradiotomijnego 3/8” zakrzywiony do przodu w celu łatwiejszego podłączenia drenu tętniczego i zapewnienia anatomicznego wypływu

- Wlot żylny zbiornika łukowato wyprofilowany jako dodatkowe zabezpieczenie przed zagięciem spływu żylnego

- Dolna ściana zbiornika żylny – kradiotomijnego łukowato wyprofilowana dla uzyskania spływu laminarnego

- Możliwość wykorzystania zbiornika żylny – kradiotomijnego do autotransfuzji pooperacyjnej, potwierdzona instrukcją obsługi

- Fabrycznie z oksygenatorem zapakowane nakręcane adaptory:

1/4” – Luer

3/8” – Luer

3/8” – 1/4”

1/2” – 3/8” (reduktor linii żylny)

Prosimy o wyrażenie zgody na powyższe.

Odp. Zamawiający w zadaniu nr 60 nie wyraża zgody na zaoferowanie zaproponowanego oksygenatora,

45 Prosimy o doprecyzowanie pkt XVI SIWZ poprzez dodanie pkt 2.5a o następującej treści:
„Asortyment, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z komisji przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w komisji więcej niż jeden asortyment danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out”.

Odp. Zamawiający modyfikuje SIWZ w pkt. XVI. 2.5. poprzez dodanie zdania o następującej treści:
„Asortyment, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z komisji przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w komisji więcej niż jeden asortyment danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out”.

46 Prosimy o doprecyzowanie pkt XVI SIWZ poprzez dodanie pkt 2.8a o następującej treści:
„Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności asortymentu pozostającego w komisji.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zaproponowanego zapisu.

47 Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu.

Odp. Zamawiający nie odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu.

48 Dotyczy zadania nr 17

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu?

Odp. Zamawiający nie odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu.

49 Dotyczy zadania nr 60

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu?

Odp. Zamawiający nie odstąpi od wymogu utworzenia komisji w zakresie tego pakietu.

50 Dotyczy zadania nr 22:

Czy w Zadaniu nr 22 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty zgodnej z SIWZ z pominięciem wymogu dostarczenia stentgraftu „z jedną fenestrą albo z jednym podcięciem/scallop”?

Odp. Tak.

51 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zad 4 poz. 2 na złożenie oferty na zestaw o pojemności 2500 ml znanego amerykańskiego producenta, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ.

52 Czy Zamawiający wydzieli z zad 4 poz. 2?

Odp. Nie.

53 Dotyczy zadania 56:

Prosimy o potwierdzenie czy wystarczający jest dla Zamawiającego w zakresie zadania 56 pojemnik o pojemności 60L; wysokości: 664mm; średnicy dolnej: 322 mm oraz średnicy górnej: 390 mm?

Odp. Dla Zamawiającego w zakresie zadania 56 pojemnik o pojemności 60L; wysokości: 664mm; średnicy dolnej: 322mm oraz średnicy górnej: 390 mm jest wystarczający.

54 Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odp. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej należy złożyć zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo zamówień publicznych.

55 Dotyczy Pakietu nr 2

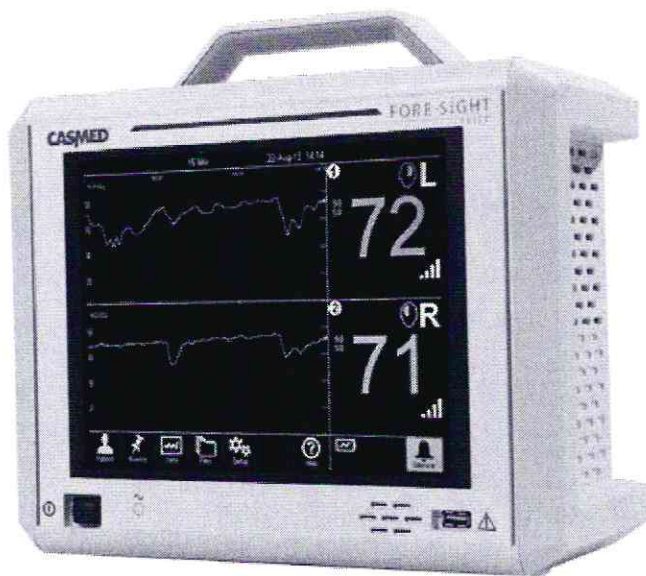
W celu złożenia oferty najwyższej jakości od producenta z Japonii na asortyment użytkowany obecnie w minimum połowie Klinik Kardiochirurgicznych w Polsce, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w punkcie 2.1 stabilizatorów tkankowych oraz w punkcie 2.2 stabilizatorów koniuszkowych, nisko-profilowych, dla których ramię wykonane jest z tytanowych pierścieni i jest dostarczone w sposób nieodpłatny do siedziby Zamawiającego w ilości zabezpieczającej bieżące potrzeby Zamawiającego, zatem bez potrzeby zakupu dodatkowych akcesoriów. Potwierdzamy jednocześnie, że kluczowe parametry techniczne są przez nas spełnione. Poniżej przedstawiamy oferowane parametry techniczne i prosimy także o ich akceptację. Jednocześnie podkreślamy, że zgoda na niniejsze rozwiązanie pozwoli na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty, równie skutecznego co i bezpiecznego rozwiązania, co opisany w pierwotnym SIWZ. W aspekcie ekonomicznym pragniemy podkreślić, że zgoda na niniejsze rozwiązanie pozwoli na oszczędność w wysokości MINIMUM 80.000,00 – 90.000,00 złotych.

| |
|--|
| Stabilizator tkankowy przeznaczony do stabilizacji serca w operacjach kardiochirurgicznych oraz bez użycia krążenia pozaustrojowego |
| Część ssąca stabilizatora niskoprofilowa, atraumatyczna |
| Możliwość regulacji ustawienia stopki w trzech płaszczyznach w celu lepszego dopasowania do warunków anatomicznych |
| Możliwość umieszczenia stopki stabilizatora pod kątem prostym do ramienia |
| Stopka stabilizatora w kształcie drutu, zapewniająca lepszą widoczność i większy zasięg ramienia. Możliwość wyginania w celu lepszego dopasowania do warunków anatomicznych |
| Ruch ramienia płynny, umożliwiający stabilizację w dowolnym punkcie i kształcie, rotacja ramienia oraz końcówki stabilizatora o 360 stopni |
| Dwa zestawy ssące o regulowanej sile ssania do podtrzymywania podciśnienia - zgodnie z SIWZ |
| Część ssąca stabilizatora atraumatyczna, podzielona na cztery komory |
| System do stabilizacji wyposażony w zestaw drenów łączący stabilizator z pompą ssącą |
| Stabilizator jednorazowego użytku z tytanowym ramieniem dostarczonym na czas trwania kontraktu – ilość według potrzeb oddziału |
| Pojedyncze, sterylne opakowanie oraz karton zewnętrzny zabezpieczający opakowanie papier – folia na każdy stabilizator jednorazowego użytku |
| Stabilizator koniuszkowy przeznaczony do podtrzymania koniuszka serca w operacjach kardiochirurgicznych oraz bez użycia krążenia pozaustrojowego |
| Część ssąca stabilizatora o kształcie piramidy, wykonana z materiału atraumatycznego |
| Stabilizator przystosowany do pracy z oferowanym rozwieraczem klatki piersiowej |
| System do stabilizacji wyposażony w zestaw drenów łączący stabilizator z pompą ssącą – dren podstawowy oraz dodatkowa przedłużka |
| Ruch ramienia płynny, możliwa rotacja ramienia po zamontowaniu systemu na rozworze klatki piersiowej; |
| Stabilizator jednorazowego użytku z tytanowym ramieniem dostarczonym na czas trwania kontraktu – ilość według potrzeb oddziału |
| Ramię przegubowe dostosowane do stabilizatorów koniuszkowych o uniwersalnej konfiguracji, tzn., dające możliwość podłączenia haków mitralnych i aortalnych wielorazowego użytku wykorzystywanych do standardowych zabiegów zastawkowych; |
| Pojedyncze, sterylne opakowanie typu papier – folia + opakowanie zewnętrzne, zabezpieczające; |

W ofercie posiadamy także kompatybilne z naszym systemem rozwieracze klatki piersiowej (pkt. 2.3), wykonane z najwyższej jakości stali nierdzewnej, z łopatkami standard i dla pacjentów otyłych, w komplecie oferujemy jednorazowe, samoprzylepne nakładki na szwy.
Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

56 Dotyczy Pakietu nr 40:

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej pod względem parametrów użytkowych, prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie sensorów do oksymetrii, wraz z możliwością użyczenia – na czas trwania Umowy – nowego aparatu najnowszej generacji, z ekranem dotykowym, w systemie LED, z pełną gwarancją i serwisem, 4-kanałowy o wadze poniżej 6 kg o 5 wiązkach świetlnych LED, dzięki którym pomiary są znacząco bardziej precyzyjne, niż pierwotnie wymagane w SIWZ.



Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie będzie się wiązała nie tylko z możliwością wyboru spośród szerszej gamy ofert - gwarantując przy tym znaczną korzyść ekonomiczną dla Zamawiającego, ale przede wszystkim - mając na uwadze dobro pacjentów – możliwość zaoferowania sensorów do oksymetru o najnowszej technologii, której główny aspekt korzyści klinicznych opisujemy poniżej:

1) Pomiar jest liczbą absolutną, zatem wynik odczytywany na monitorze nie musi być w żaden sposób interpretowany przez Zespół, jest on bowiem konkretną liczbą wyrażoną w procentach a nie jedynie trendem pomiarów (jak oferuje firma dopuszczona w niniejszym postępowaniu);

2) Odchylenie standardowe uzyskiwanych wyników wynosi jedynie 3,40% (podczas gdy dla technologii opisanej w SIWZ odchylenie standardowe sięga aż 18-20% - stąd mogą to być jedynie trendy pomiarów a nie wartości absolutne); Pomiar nie wymaga wstępnej linii odniesienia czyli bazy pomiaru - to w zasadzie najważniejsza różnica technologiczna. LINIA ODNIESIENIA MOŻE BYĆ PRZESZKODĄ U WIELU PACJANTÓW. Na poziom utlenowania krwi mogą wpływać między innymi: przyjmowane przez pacjenta leki, podawany tlen, upośledzone funkcje serca lub płuc i wiele innych czynników. W takich przypadkach zdefiniowanie „normalnego” poziomu bazowego może okazać się niezwykle problematyczne a wręcz niemożliwe. Liniowa dokładność pomiarów na poziomie min.0.09 udokumentowana publikacjami.

3) Nasza technologia jako jedyna dysponuje badaniami walidacyjnymi dla wszystkich grup wiekowych, zarówno dla pomiarów mózgowych jak i somatycznych.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanych sensorów do oksymetrii pod warunkiem udostępnienia Zamawiającemu w ramach ceny na czas trwania umowy nowego aparatu najnowszej generacji opisanego powyżej. W przypadku dokonania wyboru w zakresie powyższego asortymentu do SIWZ pkt. XVI. 1 dodany zostanie zapis o treści: „**1.12. W zakresie zadania 40 Wykonawca w terminie do 5 dni od daty zawarcia umowy dostarczy na czas trwania umowy w ramach ceny nowy aparat najnowszej generacji, z ekranem dotykowym, w systemie LED, z pełną gwarancją i serwisem, 4-kanałowy o wadze poniżej 6 kg o 5 wiązkach świetlnych LED w ilości 1szt .**”

a zapis w pkt. XVI. 4. SIWZ o treści: „ - za zwłokę w dostarczeniu holderu (zadanie 42, 49, 54, 57, 58, 60) w wysokości 10 zł za każdy dzień zwłoki,”

otrzyma brzmienie:

„ - za zwłokę w dostarczeniu holderu (zadanie 40, 42, 49, 54, 57, 58, 60) w wysokości 10 zł za każdy dzień zwłoki,”

57 Dotyczy Pakietu nr 47:

Prosimy o wydzielenie pozycji kaniul BEZ ŻADNYCH ZMIAN PARAMETRÓW TECHNICZNYCH i utworzenie z nich osobnego zadania 47a z osobną kwotą wadium – w celu przedłożenia oferty konkurencyjnej cenowo, z pewną korzyścią ekonomiczną dla Szpitala: pozycje.:1/2 oraz 3.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ.

58 Dotyczy zadania nr 39 – Worki do krwi

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę ilości worków do krwi z 400 na 384 lub 432 sztuk? Worki do krwi pakowane są po 48 sztuk w kartonie, w związku z czym zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania ilości worków będącej wielokrotnością 48 sztuk.

Odp. Zamawiający zmienia ilość zapotrzebowanych worków z 400 szt. na 384 sztuki.

W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 39.

Zamawiający modyfikuje opis asortymentu zadania 28 w pkt. III SIWZ:

zapis o treści:

„Zadanie 28: Stentgrafty piersiowe:

28.1.) Stentgraft piersiowy - 50 szt.

- rusztowanie z elektropolerowanego nitinolu powleczone poliestrem,
- atraumatyczne mocowanie proksymalne – zakończenie pokryte poliestrem lub z odsłoniętymi drutami nitinolowymi o niskiej sile radialnej,
- stentgraft opakowany w dwie osłonki – zewnętrzną bardziej sztywną oraz wewnętrzną elastyczną,
- proksymalny koniec stentgraftu otwierany po rozprężeniu całego stentgraftu,
- stentgraft wyposażony w wyprofilowany wzdłużny element nitinolowy,
- zakres średnic 22-26 mm, kategorie długości – 100, 150, 200 oraz 250 mm,
- dostępność stentgraftów stożkowych,
- w zestawie przewodnik, koszulka naczyniowa, balon do modelowania stentgraftu.

28.2.) Stentgraft piersiowy CM - 30 szt.

- rusztowanie z elektropolerowanego nitinolu powleczone poliestrem,
- atraumatyczne mocowanie proksymalne – zakończenie pokryte poliestrem lub z odsłoniętymi drutami nitinolowymi o niskiej sile radialnej,
- stentgraft opakowany w dwie osłonki – zewnętrzną bardziej sztywną oraz wewnętrzną elastyczną,
- proksymalny koniec stentgraftu otwierany po rozprężeniu całego stentgraftu,
- stentgraft wyposażony w wyprofilowany wzdłużny element nitinolowy,
- zakres średnic 22-26 mm, kategorie długości – 100, 150, 200 oraz 250 mm,
- dostępność stentgraftów stożkowych,
- stentgrafty szyte na miarę, dopasowane do anatomii pacjenta o długościach pokrycia od 40 do 270 mm oraz zakresie średnic od 20 do 50mm.”

otrzymuje brzmienie:

„Zadanie 28: Stentgrafty piersiowe:

28.1.) Stentgraft piersiowy - 50 szt.

- rusztowanie z elektropolerowanego nitinolu powleczone poliestrem,
- atraumatyczne mocowanie proksymalne – zakończenie pokryte poliestrem lub z odsłoniętymi drutami nitinolowymi o niskiej sile radialnej,
- stentgraft opakowany w dwie osłonki – zewnętrzną bardziej sztywną oraz wewnętrzną elastyczną,
- proksymalny koniec stentgraftu otwierany po rozprężeniu całego stentgraftu,
- stentgraft wyposażony w wyprofilowany wzdłużny element nitinolowy,
- zakres średnic **22-46**, kategorie długości – 100, 150, 200 oraz 250 mm,
- dostępność stentgraftów stożkowych,
- w zestawie przewodnik, koszulka naczyniowa, balon do modelowania stentgraftu.

28.2.) Stentgraft piersiowy CM - 30 szt.

- rusztowanie z elektropolerowanego nitinolu powleczone poliestrem,
- atraumatyczne mocowanie proksymalne – zakończenie pokryte poliestrem lub z odsłoniętymi drutami nitinolowymi o niskiej sile radialnej,

- stentgraft opakowany w dwie osłonki – zewnętrzną bardziej sztywną oraz wewnętrzną elastyczną,
- proksymalny koniec stentgraftu otwierany po rozprężeniu całego stentgraftu,
- stentgraft wyposażony w wyprofilowany wzdłużny element nitinolowy,
- zakres średnic **22-50 mm**, kategorii długości – 100, 150, 200 oraz 250 mm,
- dostępność stentgraftów stożkowych,
- stentgrafty szyte na miarę, dopasowane do anatomii pacjenta o długościach pokrycia od 40 do 270 mm oraz zakresie średnic od 20 do 50mm.”

Zamawiający zmienia w formularzu cenowym zadania 28 ilość sztuk w komisie było: 1 szt. winno być: 10 sztuk.

W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy zadania 28.

W przypadku zaoferowania dopuszczonego asortymentu informację taką należy umieścić w formularzu oferty oraz w formularzu cenowym.

Zamawiający przesuwając termin składania ofert przetargowych do dnia ...05.06.2019... r. do godziny **12:30**.

Wskutek przedłużenia terminu składania ofert Zamawiający zmienia termin otwarcia ofert na dzień ...05.06.2019... r. na godzinę **13:00**.

W związku z wprowadzonymi zmianami zmianie ulega treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w pkt. XI., który otrzymuje brzmienie:

XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć **drogą elektroniczną**, poprzez odpowiednią stronę, dedykowaną dla niniejszego postępowania na **platformazakupowa.pl** lub profilu nabywcy *Nazwa Zamawiającego* **<https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>** **nie później niż do 05.06.2019 r. godz. 12.30.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w Regionalnym Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Władysława Biegańskiego w Grudziądzu, ul. L. Rydygiera 15/17, Budynek T, parter, Dział Zamówień Publicznych w dniu ...05.06.2019... r. o **godz. 13.00**. Wykonawcy mogą być obecni przy otwieraniu ofert.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej postępowania informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) cen zawartych w ofertach.

Informacje te zostaną zamieszczone na stronie internetowej postępowania w miejscu, w którym zostało zamieszczone ogłoszenie o przedmiotowym postępowaniu.

KOORDYNATOR
ds. Restrukturyzacji
Krzysztof Bułkowski

SPECJALISTA
mgr Alina Pieniak