

Toruń, dn. 31 maja 2022 r.

L.dz. SSM.DZP.200.98.2022

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na dostawę sprzętu jednorazowego użytku do infuzji.

W związku ze skierowanymi przez Wykonawcę w dniu 30.05.2022 r. pytaniami do SWZ Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 2 paskami kontrastującymi w RTG?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1a

Czy Zamawiający dopuści przepływ 33ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1b

Czy Zamawiający dopuści przepływ 55ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1c

Czy Zamawiający dopuści przepływ 85ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1d

Czy Zamawiający dopuści przepływ 85ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1e

Czy Zamawiający dopuści przepływ 140ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1f

Czy Zamawiający dopuści przepływ 200ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1c

Czy Zamawiający dopuści przepływ 105ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1d

Czy Zamawiający dopuści przepływ 100ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.1e

Czy Zamawiający dopuści przepływ 142ml/min?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule pakowane po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

16 G	1,7 x 45	180 ml/min
17 G	1,4 x 45	125 ml/min
18 G	1,2 x 32	80 m/min
	1,2 x 45	
20 G	1,0 x 32	54 ml/min
22 G	0,8 x 25	31 ml/min

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

16 G	1,7 x 45	196
17 G	1,5 x 45	128
18 G	1,3 x 45	90
	1,3 x 33	103
20 G	1,1 x 33	61
	1,1 x 25	65
22 G	0,9 x 25	36

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych parametrach:

16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 2 paskami RTG?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 4 poz.3

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą do 3ml?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 4 poz.4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą do 6ml?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 4 poz.5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą do 12ml?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 4 poz.6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą do 24ml?

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

Zadanie 4 poz.6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań.

Pytanie

Zadanie 4 poz.7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką ecentryczną?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójplaszczyznowo z kryzą ograniczającą, posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kropłowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren po użyciu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź na pytanie

Minimalne warunki określono w SWZ.

Pytanie

Zadanie 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany po 250szt?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie

Zadanie 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd:

-Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.

-Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

-Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.

-Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).

-Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

-Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie

-Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.

-Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)

-Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta

-Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary

-Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu

-Długość drenu: 180 cm

Odpowiedź na pytanie

Minimalne warunki określono w SWZ.

Pytanie

Zadanie 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany po 30szt?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań.

Pytanie

Zadanie 6 poz.3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100szt z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań.



	<p>się koreczkiem</p> <p>4. Optymalne środkowe położenie skrzydełek mocujących</p> <p>5. Pakowane pojedynczo</p> <p>6. Na opakowaniu jednostkowym wymagane dane: informacja, z jakiego materiału wykonana kaniula, rozmiar i średnicę zewnętrzną kaniul, przepływ w ml/min, datę ważności datę produkcji, nr serii, metodę sterylizacji</p>								
1A	Kaniula do wlewów dożylnych 0,8-0,9 niebieskie G22, dł. 25mm, przepływ 36 lub 42 ml/min., opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	187						
1B	Kaniula do wlewów dożylnych 1,0-1,1 różowe G20, dł.32-33mm przepływ 61 lub 67ml/min. opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	325						
1C	Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 32-33mm, przepływ 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	110						
1D	<p>Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18 dł. 45mm, przepływ 96 ml/min, opak. A'50 szt. - próbka</p> <p><b>Lub</b></p> <p>Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18 dł. 45mm, przepływ 103 ml/min, opak. A'50 szt. - próbka</p>	OPAK.	85						
1E	Kaniula do wlewów dożylnych 1,4 – 1,5 białe G17 dł. 45mm, przepływ 128 lub 133 ml/min. Opak. A'50 szt. - próbka	SZT.	175						
1F	Kaniula do wlewów dożylnych 1,6 – 1,8 szare G16, dł. 45 - 50mm przepływ 196 lub 236ml/min. Opak. A'50 szt. – próbka	SZT.	187						
2	<p>Kaniula dożylna typu Venflon do długotrwałych wlewów dożylnych z dodatkową możliwością iniekcji:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>wykonana z poliuretanu (PUR) <b>lub</b> biokompatybilnego polieteranu</li> <li>Kaniula z atraumatycznym końcem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, o gładkiej powierzchni kaniuli, zatyczka z hydrofobowym filtrem hamująca wypływ krwi, dodatkowy port do wstrzyknięć, samozamykający się zawór portu, przezroczysta komora ułatwiająca obserwację wypływu, końcówka lock <b>lub</b> kaniula z samodomykającym się korkiem</li> </ol>								

	<p>portu bocznego, z zastawką antyzwrotną</p> <p>3. posiadająca min. 4 paski kontrastujące w promieniach RTG</p> <p>4. optymalne położenie skrzydełek mocujących,</p> <p>5. opakowanie wolne od PCV lub opakowanie nierozrywalne Tyvek, wodoszczelne (bez zawartości celulozy), które zapobiega uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania.</p> <p>6. pakowane pojedynczo</p> <p>na opakowaniu jednostkowym wymagane następujące dane: informacja, z jakiego materiału wykonana kaniuła, rozmiar i średnicę zewnętrzną kaniuli, przepływ w ml/min, datę ważności, datę produkcji, nr serii, metodę sterylizacji</p>								
2A	Kaniuła do wlewów dożylnych 0,8-0,9 niebieskie G22, dł. 25mm, przepływ 36 lub 42 ml/min., opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	58						
2B	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,0-1,1 różowe G20, dł.32-33mm przepływ 61 lub 67ml/min. opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	407						
2C	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 32-33mm, przepływ 96 lub 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	437						
2D	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 45mm, przepływ 96 lub 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	48						
2E	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,4 – 1,5 białe G17 dł. 45mm, przepływ 128 lub 133 ml/min. Opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	56						
2F	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,6 – 1,8 szare G16, dł. 45 - 50mm przepływ 196 lub 236ml/min. Opak. A'50 szt. – próbka <b>Lub</b> Kaniuła do wlewów dożylnych 1,8 dł. 45mm przepływ 236ml/min. Opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	58						
3	Koreczki* do w/w kaniul, do zamykania portów Luer-Lok, koreczki jednorazowe, pakowane pojedynczo w sposób umożliwiający jałowe otwarcie (ze wskazaniem miejsca otwarcia) <b>lub</b> pakowane indywidualnie w pojedynczych komorach po 4	OPAK.	627						





	<p>cewnika, wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia <b>lub</b> 1B. posiadająca automatyczne otwierane zabezpieczenie ostrego końca igły stalowej w postaci metalowego zabezpieczenie, chroniące po usunięciu igły z kaniul przed przypadkowym zakłuciem, zawór portu głównego posiadający zabezpieczenie przed przypadkowym otwarciem.</p> <p>2. <a href="#">2 lub 4 paski kontrastujące w RTG</a></p> <p>3. Dodatkowy port do wstrzyknięć ze zintegrowanym domykającym się koreczkiem</p> <p>4. Optymalne środkowe położenie skrzydełek mocujących</p> <p>5. Pakowane pojedynczo</p> <p>6. Na opakowaniu jednostkowym wymagane dane: informacja, z jakiego materiału wykonana kaniula, rozmiar i średnicę zewnętrzną kaniul, przepływ w ml/min, datę ważności datę produkcji, nr serii, metodę sterylizacji</p>								
1A	Kaniula do wlewów dożylnych 0,8-0,9 niebieskie G22, dł. 25mm, przepływ 36 lub 42 ml/min., opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	187						
1B	Kaniula do wlewów dożylnych 1,0-1,1 różowe G20, dł. 32-33mm przepływ 61 lub 67ml/min. opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	325						
1C	Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 32-33mm, przepływ 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	110						
1D	<p>Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18 dł. 45mm, przepływ 96 ml/min, opak. A'50 szt. - próbka</p> <p><b>Lub</b></p> <p>Kaniula do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18 dł. 45mm, przepływ 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka</p> <p><a href="#">Zamawiający dopuszcza przepływ 100ml/min.</a></p>	OPAK.	85						
1E	Kaniula do wlewów dożylnych 1,4 – 1,5 białe G17 dł. 45mm, przepływ 128 lub 133 ml/min. Opak. A'50 szt. - próbka	SZT.	175						
1F	Kaniula do wlewów dożylnych 1,6 – 1,8 szare G16, dł. 45 - 50mm przepływ 196 lub 236ml/min <b>lub</b> <a href="#">200ml/min.</a> Opak. A'50 szt. – próbka	SZT.	187						

2	<p>Kaniuła dożylna typu Venflon do długotrwałych wlewów dożylnych z dodatkową możliwością iniekcji:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>wykonana z poliuretanu (PUR) <b>lub</b> biokompatybilnego polieteranu</li> <li>Kaniuła z atraumatycznym końcem, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, o gładkiej powierzchni kaniuli, zatyczka z hydrofobowym filtrem hamująca wypływ krwi, dodatkowy port do wstrzyknięć, samozamykający się zawór portu, przezroczysta komora ułatwiająca obserwację wypływu, końcówka lock <b>lub</b> kaniuła z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną</li> <li>posiadająca 2 <b>lub</b> 4 paski kontrastujące w promieniach RTG</li> <li>optymalne położenie skrzydełek mocujących,</li> <li>opakowanie wolne od PCV <b>lub</b> opakowanie nierozrywalne Tyvek, wodoszczelne (bez zawartości celulozy), które zapobiega uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania.</li> <li>pakowane pojedynczo</li> </ol> <p>na opakowaniu jednostkowym wymagane następujące dane: informacja, z jakiego materiału wykonana kaniuła, rozmiar i średnicę zewnętrzną kaniuli, przepływ w ml/min, datę ważności, datę produkcji, nr serii, metodę sterylizacji</p>										
2A	Kaniuła do wlewów dożylnych 0,8-0,9 niebieskie G22, dł. 25mm, przepływ 36 lub 42 ml/min., opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	58								
2B	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,0-1,1 różowe G20, dł.32-33mm przepływ 61 lub 67ml/min. opak. A'50 szt. - próbka	OPAK.	407								
2C	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 32-33mm, przepływ 96 lub 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	437								
2D	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,2 – 1,3 zielone G18, dł. 45mm, przepływ 96 lub 103 ml/min, opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	48								
2E	Kaniuła do wlewów dożylnych 1,4 – 1,5 białe G17 dł. 45mm,	OPAK.	56								

	przepływ 128 lub 133 ml/min. Opak. A'50 szt. - próbka									
2F	Kaniula do wlewów dożylnych 1,6 – 1,8 szare G16, dł. 45 - 50mm przepływ 196 lub 236ml/min. Opak. A'50 szt. – próbka <b>Lub</b> Kaniula do wlewów dożylnych 1,8 dł. 45mm przepływ 236ml/min. Opak. A'50 szt. – próbka	OPAK.	58							
3	Koreczki* do w/w kaniul, do zamykania portów Luer-Lok, koreczki jednorazowe, pakowane pojedynczo w sposób umożliwiający jałowe otwarcie (ze wskazaniem miejsca otwarcia) <b>lub</b> pakowane indywidualnie w pojedynczych komorach po 4 sztuki pionowo na jednym blistrze (opakowanie typu folia-papier). <u>Trzpień koreczka musi znajdować się poniżej lub na równi z krawędzią koreczka.</u> Pakowane w opakowania a'100 szt. - próbka	OPAK.	627							
4	Koreczki dwufunkcyjne tzw. Combi: do w/w kaniul oraz umożliwiające również zamykanie przyrządu do przetaczania płynów, męska i żeńska końcówka Luer Lock, pakowane pojedynczo. Opakowanie A'100 szt. – próbka	OPAK.	720							
5	Uwaga! <i>*Wszystkie rodzaje koreczków muszą wykazywać pełną kompatybilność z zaoferowanymi kaniulami.</i>	---	---							
6	Ogółem:									

”;

2) W załączniku nr 1 do SWZ w zadaniu nr 4 ” wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „

#### Zadanie 4 – Zadanie IV

Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	PODAĆ: 1. NAZWĘ PRODUCENTA 2. NAZWA HANDLOWA 3. WSZYSTKIE NUMERY KATALOGOWE	KLASA OFEROWANEGO WYROBU ZGODNIE Z REGULAMI KLASYFIKACJI WYROBÓW ZAWARTYMI W ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 – PROSZĘ WPISAĆ JEŚLI DOTYCZY	Podać wielkość opakowania zbiorczego
1	Strzykawką 1ml U-40 do insuliny z igłą wymienną, strzykawką posiada podziałkę skali wycechowaną w jednostkach insuliny. Gotowa do użycia A'100 szt.	Opak.	77							

2	Strzykawka 1ml U-100 do insuliny z igła wymienną, strzykawka posiada podziałkę skali wycechowaną w jednostkach insuliny. Gotowa do użycia A'100 szt.	Opak.	60							
3	Strzykawka 2ml A'100 szt.	Opak.	525							
4	Strzykawka 5ml A'100 szt.	Opak.	813							
5	Strzykawka 10 A'100 szt. szt.	Opak.	1606							
6	Strzykawka 20 lub Strzykawka 20ml A'100 szt.	Opak.	1959							
7	Strzykawka 3-częściowa 50 (60)ml, końcówka Luer do iniekcji, centryczna	Szt.	790							
8	Strzykawka 3-częściowa 50 (60)ml, Luer-Lock do pomp infuzyjnych (do pomp infuzyjnych funkcjonujących w szpitalu)	Szt.	14849							
9	Strzykawka z końcówką do cewników 50 (60) ml Janetta - próbka		5109							
10	Strzykawka z końcówką do cewników 100ml Janetta - próbka		4231							
11	Ogółem:									

a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści:

„Zadanie 4 – Zadanie IV

Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	PODAĆ: 1. NAZWĘ PRODUCENTA 2. NAZWA HANDLOWA 3. WSZYSTKIE NUMERY KATALOGOWE	KLASA OFEROWANEGO WYROBU ZGODNIE Z REGULAMI KLASYFIKACJI WYROBÓW ZAWARTYMI W ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 – PROSZĘ WPISAĆ JEŚLI DOTYCZY	Podać wielkość opakowania zbiorczego
1	Strzykawka 1ml U-40 do insuliny z igła wymienną, strzykawka posiada podziałkę skali wycechowaną w jednostkach insuliny. Gotowa do użycia A'100 szt.	Opak.	77							
2	Strzykawka 1ml U-100 do insuliny z igła wymienną, strzykawka posiada podziałkę skali wycechowaną w jednostkach insuliny. Gotowa do użycia A'100 szt.	Opak.	60							
3	Strzykawka 2ml - 3ml A'100 szt.	Opak.	525							
4	Strzykawka 5ml - 6ml A'100 szt.	Opak.	813							
5	Strzykawka 10ml - 12ml A'100 szt. szt.	Opak.	1606							
6	Strzykawka 20 lub Strzykawka 20ml I- 24ml A'100 szt.	Opak.	1959							

7	Strzykawka 3-częściowa 50 (60)ml, końcówka Luer do iniekcji, centryczna	Szt.	790						
8	Strzykawka 3-częściowa 50 (60)ml, Luer-Lock do pomp infuzyjnych (do pomp infuzyjnych funkcjonujących w szpitalu)	Szt.	14849						
9	Strzykawka z końcówką do cewników 50 (60) ml Janetta - próbka		5109						
10	Strzykawka z końcówką do cewników 100ml Janetta - próbka		4231						
11	Ogółem:								

”.

3) Zamawiający w Rozdziale 14 SWZ wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „

**14.1.2. Do oferty wykonawca załącza również:**

a) **pełnomocnictwo** - gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, wykonawca, który składa ofertę za pośrednictwem pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty dokument pełnomocnictwa obejmujący swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty i powinno zawierać w szczególności wskazanie:

- postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy,
- wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,
- ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

Wymagana forma:

Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

- b) oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (*dotyczy też spółki cywilnej*) - Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, są zobowiązani dołączyć do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane wykonają poszczególni wykonawcy
- c) zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa (*o ile dotyczy*) - w sytuacji, gdy oferta lub inne dokumenty składane w toku postępowania będą zawierały tajemnicę przedsiębiorstwa, wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzega, że nie mogą być one udostępniane, oraz wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
- d) Wykaz rozwiązań równoważnych (*o ile dotyczy*) - wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest zobowiązany wykazać, że oferowane przez niego rozwiązanie spełnia wymagania określone przez zamawiającego. W takim przypadku wykonawca załącza do oferty wykaz rozwiązań równoważnych z jego opisem lub normami

**Wymagana forma dla dokumentów, o których mowa w pkt od b do d.**

Dokumenty muszą być złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

e) zobowiązanie podmiotu trzeciego (*o ile dotyczy*)

Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:

- zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
- czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą,

Dokument musi być złożony w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu udostępniającego zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.

.”

, w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis o następującej treści: „

#### 14.1.2. Do oferty wykonawca załącza również:

d) **pełnomocnictwo** - gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, wykonawca, który składa ofertę za pośrednictwem pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty dokument pełnomocnictwa obejmujący swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty i powinno zawierać w szczególności wskazanie:

- wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,
- ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

Wymagana forma:

Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

e) oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (*dotyczy też spółki cywilnej*) - Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, są zobowiązani dołączyć do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane wykonają poszczególni wykonawcy

f) zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa (*o ile dotyczy*) - w sytuacji, gdy oferta lub inne dokumenty składane w toku postępowania będą zawierały tajemnicę przedsiębiorstwa, wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzega, że nie mogą być one udostępniane, oraz wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,

d) Wykaz rozwiązań równoważnych (*o ile dotyczy*) - wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest zobowiązany wykazać, że oferowane przez niego rozwiązanie spełnia wymagania określone przez zamawiającego. W takim przypadku wykonawca załącza do oferty wykaz rozwiązań równoważnych z jego opisem lub normami

#### **Wymagana forma dla dokumentów, o których mowa w pkt od b do d.**

Dokumenty muszą być złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

f) zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:

- zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
- czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą,

Dokument musi być złożony w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu udostępniającego zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

Dopuszcza się również przedłożenie elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.

Pozostałe warunki SWZ nie ulegają zmianie.