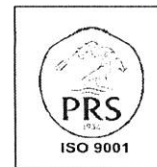


Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce *6.05* 2025 r.

znak sprawy EZ/64/2025/ES

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2024, poz. 1320) Przedmiotem zamówienia jest „Sukcesywne dostawy sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb oddziałów Ś. C. P. oraz Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1

Dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników w kolorze cielistym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 2

Dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika (co sprowadza się tylko do wyświetlania jego nazwy na ekranie) z uwagi na to, że parametry te spełnia wyłącznie jeden wykonawca.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Identyfikacja zapewnia bezpieczeństwo badania szczególnie u pacjentów w stanie zagrożenia życia.

Pytanie 3

Dot. Pakietu nr 3, poz. 2

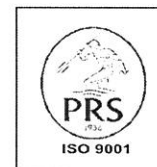
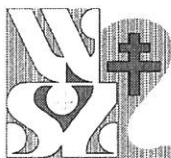
Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika (co sprowadza się tylko do wyświetlania jego nazwy na ekranie) z uwagi na to, że parametry te spełnia wyłącznie jeden wykonawca.

Odpowiedź: Odpowiedź jak w pytaniu 2.

Pytanie 4

Dot. Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest



obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Czujniki przeznaczone są dla pacjentów ze skórą wrażliwą.

Pytanie 5

Dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% ± 2 i 60-69% ± 3 , bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ.

Pytanie 6

Dot. Pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% ± 2 i 60-69% ± 3 , bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

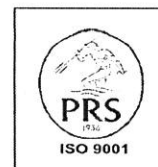
Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ.

Pytanie 7

Dot. Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 1 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 o długościach:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 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
- 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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 8

Dot. Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 1 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

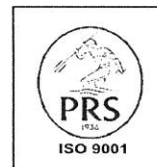
Dot. Pakietu nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 2 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 o długościach

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 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
- 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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 10

Dot. Pakietu nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Dot. Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z następującymi odstępstwami od opisu przedmiotu zamówienia:

- Skuteczność nawilżania 30 mg H₂O/l przy Vt=500
- Opory przepływu przy 30 l - 1,3 cm H₂O, przy 60 l - 3,1 cm H₂O
- Objętość oddechowa 200-1500 ml (obejmuje wymagane 300-1500 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza objętość oddechową przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 12

Dot. Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr elektrostatyczny z mechaniczną barierą w postaci wymiennika ciepła i wilgoci z następującymi odstępstwami od opisu przedmiotu zamówienia:

- Wyższa skuteczność nawilżania 37,3 mg H₂O/l przy Vt=500
- Niższe opory przepływu przy 30 l - 1,0 cm H₂O, przy 60 l - 2,2 cm H₂O
- Szersza objętość oddechowa 150-1500 ml (obejmuje wymagane 300-1500 ml)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga filtra mechanicznego a nie elektrostatycznego.

Pytanie 13

Dot. Pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik ciepła i wilgoci z następującymi odstępstwami od opisu przedmiotu zamówienia:

- Opory przepływu przy 30 l - $\leq 0,3$ cm H₂O, przy 60 l - $\leq 0,5$ cm H₂O
- Przestrzeń martwa 7 ml
- Waga 9,5 g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 14

Dot. Pakietu nr 2 poz. 4

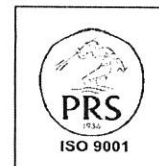
Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik ciepła i wilgoci z następującymi odstępstwami od opisu przedmiotu zamówienia:

- Skuteczność nawilżania 27 mg H₂O/l przy Vt=500
- Opory przepływu przy 30 l - 0,3 cm H₂O, przy 60 l - 0,8 cm H₂O
- Przestrzeń martwa 17 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 15

Dot. Pakietu nr 3 poz. 1 – 3



Mając na uwadze zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz zapisy SWZ i ustawy PZP oraz fakt, że opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje wyłącznie na akcesoria producenta Covidien, które może zaoferować tylko i wyłącznie jeden wykonawca - firma Medtronic, czy Zamawiający dopuści czujniki wyprodukowane w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki, do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanych cyfrowo, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, w zestawie z minimum 6 sztukami sterylnych krążków klejowych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym opakowaniu z czujnikiem, współpracujące ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów.

W przeciwnym wypadku wnosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż obecna konstrukcja SWZ stoi stoją w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego, a możliwość złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu ogranicza się do jednego wykonawcy, określonego już na etapie tworzenia SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający ma prawo opisać zamówienie tak, aby spełniało jego oczekiwania i wymagania. Określenie przedmiotu zamówienia jest zarazem obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Jego określenie w sposób obiektywny, z zachowaniem zasad ustawowych, nie jest jednoznaczne z koniecznością zdolności realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży.

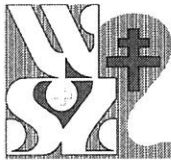
Powyższe potwierdza orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej, m.in. wyrok KIO z dnia 17 stycznia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 80/07, w którym "Izba stwierdziła, że Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego wymagania i zaspokajał potrzeby, pod warunkiem, że dokonany opis nie narusza konkurencji ani równego traktowania wykonawców. Sama okoliczność, że opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia złożenie oferty przez innego Wykonawcę nie wskazuje na naruszenie podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych, skoro na rynku działają podmioty mogące brać udział w postępowaniu samodzielnie lub w ramach konsorcjum. Podobnie KIO w wyroku z dnia 9 października 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1024/08 „Zamawiający, działając w granicach określonych przepisami prawa, ma prawo sprecyzować przedmiot zamówienia o określonych minimalnych standardach jakościowych i technicznych. Okoliczność o charakterze notoryjnym, że nie wszyscy wykonawcy dysponują produktem spełniającym wymagania Zamawiającego opisane w SWZ i mogą go zaoferować oraz, że wymagania techniczne są trudne do spełnienia przez niektórych wykonawców, nie oznacza, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest prowadzone w sposób utrudniający zachowanie uczciwej konkurencji (UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 3, Warszawa 2009, s. 40). „Zamawiający ma prawo wymagać, aby przedmiot zamówienia był zrealizowany w jakości wyższej, niż standardowa, lub o podwyższonych parametrach, o ile jest w stanie swoje wymagania usprawiedliwić obiektywnymi okolicznościami” (wyrok KIO z dnia 2 kwietnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 236/08, UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 1, Warszawa 2008, s.40).

Pytanie 16

Dot. Pakietu nr 2 poz. 1

Pakiet nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml



- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 17

Dot. Pakietu nr 2, poz. nr 4

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 18

Dot. Pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czujnik w kolorze beżowym pediatryczny dla dzieci o wadze 15-40kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czujnik w kolorze beżowym ale o wadze dzieci od 10 do 50kg.

Pytanie 19

Dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czujnik pediatryczny dla dzieci o wadze 1-15kg bez dodatkowych krążków w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 20

Dot. Pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długość kabla 90cm?

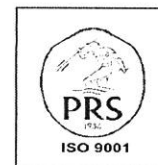
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 21

Dot. Pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści czujniki z możliwością pomiaru w przedziale od 70 do 100 procent?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.



Pytanie 22

Dot. Pakietu nr 3

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday’a”?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

Pytanie 23

Dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści igły długości 88mm, posiadające „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ

Pytanie 24

Dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaproponowane parametry określone w stosunku do opisu przedmiotu zamówienia za równoważne i dzięki temu uzyska konkurencyjność cenowo- jakościową w pakiecie na cewniki permanentne:

Pozycja 1

-wykonany z Carbothanu

Oferujemy cewnik wykonany w technologii Endexo (polimer wieszany w poliuretan) –zapewniający dłuższą drożność i mniejsze ryzyko powikłań zakrzepowych w porównaniu do tradycyjnego Carbothanu.

-mufą dakronową

oferujemy cewnik z mufą poliestrową która charakteryzuje się lepszą elastycznością. To nowocześniejsze rozwiązanie, które zachowuje stabilność mechaniczną oraz wspomaga prawidłowe osadzenie cewnika.

-silikonowe ramiona

oferujemy ramiona wykonane w technologii Endexo co ogranicza przyleganie bakterii i zmniejsza ryzyko infekcji – to rozwiązanie nowocześniejsze i bezpieczniejsze niż standardowy silikon.

-końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia

oferujemy oznaczenie objętości wypełniania na zaciskach ramion co jest równie trwałe, a przy tym bardziej widoczne i czytelne dla personelu medycznego.

- Wymagane rozmiary: 14,5 Fr i dł. 19/36 cm; 23/40 cm; 28/45 cm; 33/50 cm;

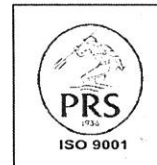
Oferujemy rozmiary: 15,5 Fr i dł. 19/24 cm; 23/28 cm; 27/32 cm; 31/36 cm; Oferowane długości są zbliżone, a zwiększona średnica (15,5 Fr) zapewnia lepszy przepływ krwi, co ma istotne znaczenie w terapii długoterminowej i hemodializie

- W skład zestawu wchodzi: cewnik 14,5 Fr; igła wprowadzająca grub.18G; prowadnica J-prosta 0,96 mm x 70 cm; rozrywana koszulka z zaworem / rozszerzacz (pull-apart) 16 Fr z PTFE; mandryn tunelujący 21 cm; rozszerzacz tkankowy 12 Fr i 14 Fr.; strzykawka 12ml; skalpel nr 11; 4 szt. gaziki 10x10cm; samoprzylepny opatrunek na ranę; 2 nasadki

Oferujemy Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacze 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

Nasz zestaw zawiera nowoczesny prowadnik z automatyczną zastawką hemostatyczną, która zapobiega zatorowi powietrznemu i krwawieniu podczas wprowadzania cewnika – stanowi to istotne udoskonalenie bezpieczeństwa procedury w porównaniu do klasycznej wersji. Pozostałe elementy zestawu również zapewniają pełną funkcjonalność

Pozostałe parametry jak w opisie.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający ma prawo opisać zamówienie tak, aby spełniało jego oczekiwania i wymagania. Określenie przedmiotu zamówienia jest zarazem obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Jego określenie w sposób obiektywny, z zachowaniem zasad ustawowych, nie jest jednoznaczne z koniecznością zdolności realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej, m.in. wyrok KIO z dnia 17 stycznia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 80/07, w którym "Izba stwierdziła, że Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego wymagania i zaspokajał potrzeby, pod warunkiem, że dokonany opis nie narusza konkurencji ani równego traktowania wykonawców. Sama okoliczność, że opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia złożenie oferty przez innego Wykonawcę nie wskazuje na naruszenie podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych, skoro na rynku działają podmioty mogące brać udział w postępowaniu samodzielnie lub w ramach konsorcjum. Podobnie KIO w wyroku z dnia 9 października 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1024/08 „Zamawiający, działając w granicach określonych przepisami prawa, ma prawo sprecyzować przedmiot zamówienia o określonych minimalnych standardach jakościowych i technicznych. Okoliczność o charakterze notoryjnym, że nie wszyscy wykonawcy dysponują produktem spełniającym wymagania Zamawiającego opisane w SWZ i mogą go zaoferować oraz, że wymagania techniczne są trudne do spełnienia przez niektórych wykonawców, nie oznacza, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest prowadzone w sposób utrudniający zachowanie uczciwej konkurencji (UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 3, Warszawa 2009, s. 40). „Zamawiający ma prawo wymagać, aby przedmiot zamówienia był zrealizowany w jakości wyższej, niż standardowa, lub o podwyższonych parametrach, o ile jest w stanie swoje wymagania usprawiedliwić obiektywnymi okolicznościami” (wyrok KIO z dnia 2 kwietnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 236/08, UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 1, Warszawa 2008, s.40).

Pytanie 25

Dot. Pakietu nr 5

Zestaw cewnik naczyniowy permanentny z powłoką heparynową i jonami srebra, miękki, wykonany z Carbotanu ten parametr można zastąpić :

- Oferujemy parametr lepszy, niewymywalna powłoka > cewnik wykonany w technologii Endexo (polimer włączony w poliuretan) – materiał odporny na odkładanie się skrzepin z trwałym efektem antyzakrzepowym na całej objętości cewnika. Ta technologia redukuje przyleganie trombocytów i białek, skutecznie przeciwdziałając zakrzepicy przez cały czas użytkowania, niezależnie od intensywności przepływu co jest parametrem lepszym od powierzchniowej powłoki heparynowo-srebrnej, która może ulegać ścieraniu i tracić właściwości.

- z mufą dakronową

oferujemy cewnik z mufą poliestrową która charakteryzuje się lepszą elastycznością i mniejszym ryzykiem rozwarstwienia włókien. To nowocześniejsze rozwiązanie, które zachowuje stabilność mechaniczną oraz wspomaga prawidłowe osadzenie cewnika.

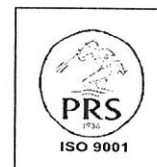
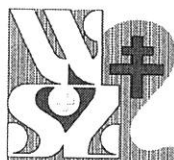
- kształt wylotu cewnika symetryczny "Spiralne-Z" zapobiegający recyrkulacji ze znacznikiem głębokości;

Oferujemy końcówkę cewnika odgiętą, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, bez znacznika głębokości, ale odpowiednio ukształtowana końcówka ułatwia prawidłowe pozycjonowanie przy zachowaniu dobrej wydajności przepływu.

- ramiona silikonowe

oferujemy ramiona wykonane w technologii Endexo co ogranicza przyleganie bakterii i zmniejsza ryzyko infekcji – to rozwiązanie nowocześniejsze i bezpieczniejsze niż standardowy silikon.

- końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia



oferujemy oznaczenie objętości wypełniania na zaciskach ramion co jest równie trwałe, a przy tym bardziej widoczne i czytelne dla personelu medycznego.

-Wymagane rozmiary: 14,5Fr i dł. 19/36 cm; 23/40 cm; 28/45 cm; 33/50 cm;

Oferujemy 15,5Fr i dł. 19/24 cm; 23/28 cm; 27/32 cm; 31/36 cm; Oferowane długości są zbliżone, a zwiększona średnica (15,5 Fr) zapewnia lepszy przepływ krwi, co ma istotne znaczenie w terapii długoterminowej i hemodializie

-W skład zestawu wchodzi: cewnik 14,5 Fr; igła wprowadzająca grub.18G; prowadnica J prosta 0,038 cala x 70cm; rozrywana koszulka / rozszerzacz (pull-apart) 16 Fr z PTFE; tuneler rozwidlony; rozszerzacz 12 Fr.; strzykawka 12ml; skalpel nr 11; gaziki 10x10cm; samoprzylepny opatrunek na ranę; 2 nasadki;

Oferujemy Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacze 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

Nasz zestaw zawiera nowoczesny prowadnik z automatyczną zastawką hemostatyczną, która zapobiega zatorowi powietrznemu i krwawieniu podczas wprowadzania cewnika – stanowi to istotne udoskonalenie bezpieczeństwa procedury w porównaniu do klasycznej wersji. Pozostałe elementy zestawu również zapewniają pełną funkcjonalność. Pozostałe parametry bez zmian.

W przypadku braku zgody na produkt równoważny Prosimy o obiektywne wyjaśnienie w SWZ okoliczności związanych z zachowaniem parametrów w pakiecie 5?

Prosimy wyjaśnienie potrzeb Zamawiającego, które również dają się obiektywnie i racjonalnie uzasadnić potrzebę zachowania tych konkretnych parametrów będących cechami konkretnego produktu od konkretnego wykonawcy. Naszym zdaniem parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia mogą być rozszerzone o konkurencję, co nie ma negatywnego wpływu na terapię.

Niedopuszczenie produktu równoważnego i pozostawienie parametrów w OPZ ogranicza konkurencję oraz naraża Zamawiającego na poważne naruszenie Ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, a odpowiedzialność jest ponoszona zarówno za umyślne, jak i nieumyślne naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Odpowiedź: Odpowiedź jak w pytaniu 24.

Pytanie 26

Dot. Pakietu nr 7 poz. 1

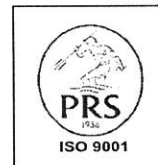
Dwukanałowy silikonowy cewnik do długoterminowego dostępu żylnego Broviac, kontrastujący w RTG, z dakronowym mankietem podskórnym umożliwiającym przymocowanie do tkanek. Cewnik wyposażony w zacisk zabezpieczający na specjalnie wzmocnionym odcinku cewnika. Proksymalna końcówka umożliwiająca utworzenie podskórnego tunelu przed nakłuciem żyły. Wprowadzany przez nacięcie żyły lub przezskórne nakłucie (rozrywalny desilet), w każdym zestawie igła do tunelizacji. Stały łącznik bliższy, dzięki czemu tunelowanie jest przeprowadzane przed wenopunkcją. Cewnik dostarczany wraz z zestawem do wprowadzania. Rozmiar 7F/90cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada zaproponowany opis.

Pytanie 27

Dot. Pakietu nr 7 poz. 2

Silikonowy cewnik do długoterminowego dostępu żylnego, kontrastujący w RTG, z dakronowym mankietem podskórnym umożliwiającym przymocowanie do tkanek. Cewnik wyposażony w zacisk zabezpieczający na specjalnie wzmocnionym odcinku cewnika. proksymalna końcówka umożliwiająca utworzenie podskórnego tunelu przed nakłuciem żyły. Wprowadzany przez nacięcie żyły lub przezskórne nakłucie (rozrywalny desilet), w każdym zestawie igła do tunelizacji. Stały



łącznik bliższy, dzięki czemu tunelowanie jest przeprowadzane przed wenopunkcją. Cewnik dostarczany wraz z zestawem do wprowadzania. Rozmiar 6,6F 90cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada zaproponowany opis.

Pytanie 28

Dot. Pakietu nr 3 poz. 1 - 3

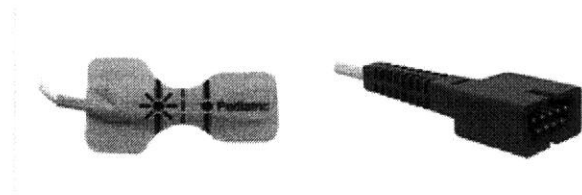
Prosimy o odstąpienie od wymogu "fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych" ponieważ spełnia je tylko jeden wykonawca (wytwórca oryginalnej technologii Oximax).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, miedziana osłona redukuje i niweluje zakłócenia pomiarów odczytywania saturacji.

Pytanie 29

Dot. Pakietu nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, bez lateksu, dla dzieci, 10-50kg, włókninowych, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane po 24 szt, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

Dot. Pakietu nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, sterylnych, bez lateksu, dla dzieci, 10-50kg, włókninowych, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane pojedynczo, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:

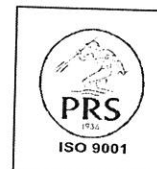
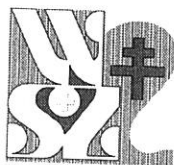


Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31

Dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu "W integralnym opakowaniu wraz z czujnikiem 6 szt sterylnych przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika" ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Parametr dotyczący sterylnych przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika posiada więcej niż jeden wykonawca na rynku.

Pytanie 32

Dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, bez lateksu, dla niemowląt, 1-20kg, włókninowych, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane po 24 szt, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Dot. Pakietu nr 3 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, sterylnych, bez lateksu, dla niemowląt, 1-20kg, włókninowych, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane pojedynczo, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga dokładności pomiaru również dla niższych zakresów saturacji.

Pytanie 34

Dot. Pakietu nr 3 poz. 3

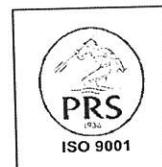
Prosimy o odstąpienie od wymogu "hydrofobowy, nierozciągliwy bandaż wyposażony w bezpieczny dla skóry noworodka silikonowy klej w celu umożliwienia optymalnego zamocowania czujnika na pacjencie i ułożenia kabla, kabel czujnika połączony z bandażem pomiędzy elementami optycznymi: diodą LED i fotodetektorem, brak przeciwwskazań do pomiarowania w niskiej perfuzji i ruchu potwierdzony w instrukcji obsługi czujnika".

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Czujniki przeznaczone dla pacjentów ze skórą wrażliwą.

Pytanie 35

Dot. Pakietu nr 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, bez lateksu, dla noworodka lub dorosłego, <3kg lub >30kg, włókninowych, z kablem o długości 90cm, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane po 24 szt, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:

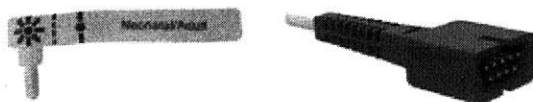


Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Dot. Pakietu nr 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, samoprzylepnych, sterylnych, bez lateksu, dla noworodka lub dorosłego, <3kg lub >30kg, włókninowych, z kablem o długości 90cm, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nieokreślona), pakowane pojedynczo, w technologii Nellcor Oximax, przedstawionych na grafice poniżej:



Odpowiedź: Odpowiedź jak w pytaniu 33.

Pytanie 37

Dot. Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 5 dopuści następujące cewniki permanentne renomowanego producenta Teleflex Arrow:

Zestaw do hemodializy permanentnej z cewnikiem zakładanym metodą tunelizacji wstecznej (retrograde) lub/i zstępującej (antegrade) - w składzie minimum

1szt. cewnik 2-światłowy, prosty o symetrycznej końcówce typu S z bocznymi otworami wykonany z poliuretanu (typu Quadathan), w rozmiarze 15F i następujących długościach od końcówki do mufy (tip to cuff), dostępne długości: 19cm, 23cm, 27cm, 31cm, 42cm, 55cm

1 szt. Prowadnik stalowy z powłoką PTFE .038" z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, prowadnica umieszczona w pochewce w kształcie koła.

1 szt. rozrywka koszulka z podwójną zastawką hemostatyczną i rozszerzadłem: 16 Fr/13cm

1 szt. cienkościenna igła punkcyjna 6,35cm/18Ga

1 szt. tunelizator metalowy

1 szt. zespół rozgałęziacza, 2 szt. korki Luer-Lock

1 szt. opatrunek 10 cm x 12 cm

1 szt. zbiornik na zużyte igły z blokadą

1 szt. bezpieczny skalpel rozmiar 11

1 szt. karta identyfikacyjna pacjenta

1 szt. rozszerzadło 12 Fr

1 szt. rozszerzadło 14 Fr

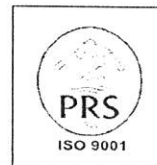
2 szt. uszczelki silikonowe (w metodzie retrograde)

1 szt. gwintowana nasadka (w metodzie retrograde)

Zestaw owinięty w serwetę operacyjną, zapakowany w opakowanie typu folia-papier oraz karton

Opakowanie zbiorcze 1 szt. Cewnik z dostępnymi zestawami naprawczymi – rozgałęźnik linii żyłnej i tętniczej do ewentualnej wymiany w metodzie retrograde.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ.



Należy również zauważyć, że taka konstrukcja pakietu pozbawia Zamawiającego możliwości skorzystania z oferty konkurencyjnej cenowo, co może prowadzić do niegospodarności i braku należytej dbałości o racjonalne wydatkowanie środków publicznych.

W warunkach gospodarczych, w jakich funkcjonują dziś szpitale, w tym również Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach (który, jak się wydaje, jest jednostką w relatywnie stabilnej sytuacji finansowej), tym bardziej zasadne wydaje się umożliwienie jak najszerzego udziału wykonawców, co może przełożyć się na realne oszczędności przy zachowaniu wysokiej jakości dostarczanych produktów.

Wnosimy zatem o doprecyzowanie, czy Zamawiający – w trosce o zachowanie zasad uczciwej konkurencji oraz efektywności wydatkowania środków publicznych – rozważy modyfikację Pakietu nr 2 poprzez usunięcie ww. pozycji lub przeniesienie ich do innego, bardziej jednolitego pakietu?

Odpowiedź: Odpowiedź jak w pytaniu 15.

Pytanie 40

Dot. Pakietu nr 2 poz. 3

Czy zamawiający dopuści Przedłużacz do obwodów oddechowych, karbowany, rozciągliwy do długości 15cm?

Odpowiedź: Nie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 41

Dot. Pakietu nr 2 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga filtra mechanicznego a nie elektrostatycznego.

Pytanie 42

Dot. Pakietu nr 2 poz. 4

Czy zamawiający dopuści wymiennik o większych oporach przepływu o ok 0,1 - 0,2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

W celu wypełnienia dyspozycji z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert w przedmiotowym postępowaniu.

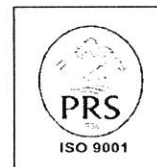
Nowe terminy otwarcia i składania ofert:

Termin składania ofert: 14.05.2025r. do godz. 09.00

Termin otwarcia ofert: 14.05.2025r. godz. 09.30

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść pkt 23 SWZ Termin związania ofertą, nadając mu nowe brzmienie: „Termin związania ofertą wynosi 30 dni, tj. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 13.06.2025r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje formularz asortymentowo-cenowy w **Pakiecie nr 11:**



Pytanie 38

Dot. Pakietu nr 5 poz. 2

Zestaw do hemodializy permanentnej z cewnikiem zakładanym metodą tunelizacji wstecznej (retrograde) lub/i zstępującej (antegrade) - w składzie minimum

1 szt. cewnik 2-światłowy, prosty z końcówką schodkową lub rozwidloną wykonany z poliuretanu (typu Quadrathan), w rozmiarze 15F i następujących długościach od końcówki do mufy (tip to cuff), dostępne długości: 19cm, 23cm, 27cm, 31cm, 42cm, 50cm.

1 szt. Prowadnik stalowy z powłoką PTFE .038" z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękką końcówką prostą, prowadnica umieszczona w pochewce w kształcie koła.

1 szt. rozrywalna koszulka z podwójną zastawką hemostatyczną i rozszerzadłem: 16 Fr/13cm

1 szt. cienkościenna igła punkcyjna 6,35cm/18Ga

1 szt. tunelizator metalowy

1 szt. zespół rozgałęziacza, 2 szt. korki Luer-Lock

1 szt. opatrunek 10 cm x 12 cm

1 szt. zbiornik na zużyte igły z blokadą

1 szt. bezpieczny skalpel rozmiar 11

1 szt. karta identyfikacyjna pacjenta

1 szt. rozszerzadło 12 Fr

1 szt. rozszerzadło 14 Fr

2 szt. uszczelki silikonowe (w metodzie retrograde)

1 szt. gwintowana nasadka (w metodzie retrograde)

Zestaw owinięty w serwetę operacyjną, zapakowany w opakowanie typu folia-papier oraz karton. Opakowanie zbiorcze 1 szt. Cewnik z dostępnymi zestawami naprawczymi – rozgałęźnik linii żyłnej i tętniczej do ewentualnej wymiany w metodzie retrograde.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ.

Pytanie 39

Dot. Pakietu nr 2 poz.3 oraz 5-8

Zwracam się z prośbą o udzielenie informacji, czy Zamawiający rozważy wyłączenie bądź wykreślenie z Pakietu nr 2 następujących pozycji: poz. 3, 5, 6, 7 oraz 8, i utworzenie pakietu, który nie będzie ograniczał konkurencji?

Obecny sposób konstrukcji Pakietu nr 2, który łączy w jednej części przedmioty zamówienia bardzo różne pod względem przeznaczenia oraz producentów, w tym elementy dedykowane wyłącznie do konkretnych modeli respiratorów (np. Puritan Bennett 840 i 980 – poz. 5–8), w praktyce prowadzi do ograniczenia konkurencji wyłącznie do jednego wykonawcy, który jest w stanie zaoferować komplet asortymentu. Taka sytuacja narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców określoną w art. 16 pkt 1 ustawy Pzp.

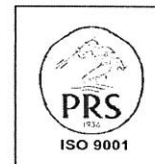
Dodatkowo należy zauważyć, że pozycje 3 i 5–8 obejmują bardzo niskie ilości jednostkowe (od 5 do 6 sztuk), co pozwala przypuszczać, że ich znaczenie dla potrzeb Zamawiającego jest marginalne.

Tym bardziej niezasadne wydaje się blokowanie udziału w postępowaniu wykonawców oferujących pozostałe – kluczowe ilościowo – pozycje (np. poz. 1 -15.000 szt., 2 – 9.000szt. i 4 – 12.000 szt.), przez obecność w pakiecie asortymentu dedykowanego wyłącznie do jednej marki sprzętu.

W obecnym kształcie pakiet został tak skonstruowany, że eliminuje możliwość złożenia oferty przez renomowane, światowe firmy (liderów rynku sprzętu medycznego), które z powodzeniem mogłyby złożyć konkurencyjne cenowo i jakościowo oferty – gdyby nie obecność w pakiecie pozycji blokujących. Działanie to narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wynikającą z art. 16 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl

**BYŁO:**

Producent / Nazwa Handlowa / nr katalogowy	Opis
2	3
	Bezlateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze dla dzieci 25.4 x 178mm do drukarki termicznej HC100, producent Zebra, (1 kaseta - 200szt opasek)
	Bezlateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze 25.4 x 279mm do drukarki termicznej HC100, producent Zebra, (1 kaseta - 300szt opasek)
	Bezlateksowa opaska identyfikacyjna dla noworodka w rozmiarze 25.4 x 201,6mm , SOFT (1 kaseta - 260szt opasek)

JEST:

Producent / Nazwa Handlowa / nr katalogowy	Opis
2	3
	Bezlateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze dla dzieci 25.4 x 178mm do drukarki termicznej HC100, producent Zebra, (1 kaseta - 300szt opasek)
	Bezlateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze 25.4 x 279mm do drukarki termicznej HC100, producent Zebra, (1 kaseta - 200szt opasek)
	Bezlateksowa opaska identyfikacyjna dla noworodka w rozmiarze 25.4 x 201,6mm , SOFT (1 kaseta - 260szt opasek)

Zmodyfikowany załącznik Zamawiający załącza pod nazwą „**ZMODYFIKOWANY załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy**”.

Wprowadzone wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Z-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Kwaśniewska

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych

mgr Sebastian Szaniawski

p.o. DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego

mgr inż. Stefan Bąk

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Stefńska
inspektor

Dział Zamówień Publicznych
tel. 41/30-33-516 fax. 41/366-00-14
e-mail: edyta.stefanska@wszkielce.pl

ZMODYFIKOWANY

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 11 - Opaski identyfikacyjne

Lp.	Producent / Nazwa Handlowa / nr katalogowy	Opis	Ilość	j.m.	stawka % Vat	cena zamówienia brutto	wartość zamówienia brutto	Oświadczam, iż oferowany wyrób medyczny posiada deklarację zgodności z przepisami 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyróbów medycznych („MDD”) i korzystają z przepisów przejściowych na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyróbów medycznych („MDR”) lub zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021	Oświadczam, iż oferowany wyrób medyczny posiada deklarację zgodności z przepisami 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyróbów medycznych („MDD”) i korzystają z przepisów przejściowych na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyróbów medycznych („MDR”) lub zostały uchylone dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG („MDR”)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1		Bezłateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze dla dzieci 25.4 x 178mm do drukarki termicznej IIC 100, producent Zebra. (1 kaseta - 300szt opasek)	150	kaset				TAK / NIE	TAK / NIE
2		Bezłateksowe opaski samoprzylepne z powłoką antybakteryjną w rozmiarze 25.4 x 279mm do drukarki termicznej IIC 100, producent Zebra. (1 kaseta - 200szt opasek)	600	kaset				TAK / NIE	TAK / NIE
3		Bezłateksowa opaska identyfikacyjna dla noworodka w rozmiarze 25.4 x 201.6mm. . SOFT (1 kaseta - 260szt opasek)	12	kaset				TAK / NIE	TAK / NIE
razem wartość brutto							0,00 zł		

Dopuszcza się zmianę ilości w opakowaniu po przeliczeniu na sztuki w zaokrągleniu do pełnych opakowań

*Właściwe zakreślić. W przypadku zaznaczenia w obu kolumnach "NIE" - Zamawiający uzna, iż oferowany wybór nie jest wyrobem medycznym

Zgodnie z treścią § 3 ust. 4 załącznika nr 3 do SWZ - projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia deklaracji zgodności i/lub certyfikatów zgodności wystawionych przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z klasą wyrobu medycznego o których mowa w ustawie o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2024 r., poz. 1620) na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych, tj.:

• właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. 2024, poz. 1620) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia:
deklaracja zgodności EU(UE) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyróbów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, posiadającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR

lub

deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG, 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, posiadającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyróbów medycznych aktywnego osadzenia („AIMDD”) oraz - w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021r. właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego, lub - w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 - 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyroby medycznego

