



ZAMAWIAJĄCY:

INSTYTUT GRUŹLICY I CHOROÓB PŁUC

01-138 Warszawa, ul. Płocka 26

Tel. +48224312301 Fax. +48224312452

KRS: 0000141482 NIP: 525-00-08-838 REGON: 000288490

<https://igichp.ezamawiajacy.pl>

Przetarg znak: AP.26.46.2021

Warszawa, dnia 07.12.2021 r.

Wyjaśnienie i zmiany treści SWZ.

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), zwaną dalej „ustawa Pzp” na dostawę wyrobów medycznych określonych w 4 pakietach.

I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

- 1. Projekt umowy §7:** Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 2. Pakiet 1, poz. 1,5,6,7:** Prosimy o wykreślenie z opisu dla pozycji 1,5,6,7 zapisu kalibrowane, bowiem szkiełka nakrywkowe nie są kalibrowane, natomiast są produkowane według normy ISO 8255 określającej odchyłki wymiarów, grubość i właściwości optyczne szkiełek, co zapewnia im odpowiednią jakość.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 3. Pakiet 1, poz.2,3,6,7 -** Czy Zamawiający oczekuje szkiełek ze szkła borosilikatowego?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje szkiełek ze szkła borokrzemowego.
- 4. Pakiet 1, poz. 5:** Ze względu na to, że szkiełka podstawowe standardowo są konfekcjonowane w opakowaniu po 50 szt. prosimy o doprecyzowanie, czy nastąpiła pomyłka i Zamawiający oczekuje szkiełek pakowanych po 50szt. w ilości 96 op. Jeśli Zamawiający miał na myśli 96 000 szkiełek podstawowych, prosimy o dopuszczenie 192 opakowania szkiełek podstawowych pakowanych po 50 szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 1, poz.5 opakowania po 50 sztuk.
- 5. Pakiet 1, poz. 2,3,6:** Prosimy o wykreślenie wymogu odporności opakowania na działanie ksyłenu, gdyż producenci nie poświadczają takiego parametru.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 6. Projekt umowy:** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł. netto”?
Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 200 zł.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 7. Formularz ofertowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta.
Odpowiedź: Tak.
- 8. Projekt umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?
Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej

kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrzytkowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. **Projekt umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. **Pakiet 1, poz. 1,4:** Czy Zamawiający oczekuje od szkiełek podstawowych ze szlifowanymi krawędziami bez pola do opisu podwyższonej przezierności, wykonanych ze szkła o zawartości Fe₂O₃ mniejszej lub równej 0,03% całego składu chemicznego dla tych szkiełek, tak jak dla pozostałych szkiełek podstawowych z pozycji 1 i 4 w pakiecie nr 1?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

11. **Pakiet 1, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania szkiełka podstawowe adhezyjne do IHC (immunohistochemii) jednego z niemieckich producentów w rozmiarze 76x26x1 mm w opakowaniach po 50 szt., produkowane zgodnie z normą ISO 8037/1 ze „szkła białego”, używane w urządzeniach różnych producentów w Polsce jak i na świecie, z zachowaniem pozostałych zapisów zawartych w wymaganiach opisu przedmiotu zamówienia – jako szkiełka równoważne dla szkiełek Super Frost Plus?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

12. **Pakiet 1, poz. 4:** Szkiełek nakrywkowych 24x60 mm i 24x50 mm do jakiego nakładania (ręcznego czy automatycznego – do automatów) oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje szkiełka do nakładania autonomicznego i ręcznego, pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

13. **Pakiet 1, poz. 2,6:** Pytanie do pakietu nr 1 poz. 2 i 6 . Czy Zamawiający dopuści do postępowania szkiełka nakrywkowe jednego z niemieckich producentów, szkiełka o najwyższej jakości w rozmiarze 22x22mm, 24x24mm, 24x50 mm i 24x60 mm o grubości 0,13 – 0,17 mm, produkowane zgodnie z normą ISO 8255/1?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

14. **Pakiet 1, poz. 2,3,6,7:** Pytanie do pakietu nr 1 poz. 2,3, 6 i 7 . Prosimy o skorygowanie zapisu zawartego w formularzu cenowym dla pakietu Nr 1, mówiącego o „terminie przydatności na dostarczany przedmiot zamówienia przez okres minimum 24 miesiące od daty dostawy do magazynu Zamawiającego”, na zapis minimum 8-12 miesięcy. Prośba wynika z faktu, iż producenci szkiełek podstawowych o parametrach zapisanych w opisie przedmiotu zamówienia, produkują ten asortyment z terminem ważności wynoszącym maksymalnie 14 miesięcy od daty produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15. **Pakiet 1:** Pytanie/prośba do pakietu nr 1 Czy Zamawiający oczekuje od szkiełek podstawowych ze szlifowanymi krawędziami bez pola do opisu podwyższonej przezierności, wykonanych ze szkła o zawartości Fe₂O₃ mniejszej lub równej 0,03% całego składu chemicznego dla tych szkiełek, tak jak dla pozostałych szkiełek podstawowych z pozycji 1 i 4 w pakiecie nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16. **Pakiet 1, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania szkiełka podstawowe adhezyjne do IHC (immunohistochemii) jednego z niemieckich producentów w rozmiarze 76x26x1 mm w opakowaniach po 50 szt., produkowane zgodnie z normą ISO 8037/1 ze „szkła białego”, używane w urządzeniach różnych producentów w Polsce jak i na świecie, z zachowaniem pozostałych zapisów zawartych w wymaganiach opisu przedmiotu zamówienia – jako szkiełka równoważne dla szkiełek Super Frost Plus?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. **Pakiet 1, poz. 4:** Szkielek nakrywkowych 24x60 mm i 24x50 mm do jakiego nakładania (ręcznego czy automatycznego – do automatów) oczekuje Zamawiający?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje szkiełka do nakładania autotematycznego i recznego, pozostałe zapisy zgodne z SWZ.
18. **Pakiet 1, poz. 2,6:** Pytanie do pakietu nr 1 poz. 2 i 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania szkiełka nakrywkowe jednego z niemieckich producentów, szkiełka o najwyższej jakości w rozmiarze 22x22mm 24x24mm, 24x50 mm i 24x60 mm o grubości 0,13 – 0,17 mm, produkowane zgodnie z normą ISO 8255/1.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
19. **Pakiet 1, poz. 2,3,6,7:** Prosimy o skorygowanie zapisu zawartego w formularzu cenowym dla pakietu Nr 1, mówiącego o „terminie przydatności na dostarczany przedmiot zamówienia przez okres minimum 24 miesiące od daty dostawy do magazynu Zamawiającego”, na zapis minimum 8-12 miesięcy. Prośba wynika z faktu, iż producenci szkiełek podstawowych o parametrach zapisanych w opisie przedmiotu zamówienia, produkują ten asortyment z terminem ważności wynoszącym maksymalnie 14 miesięcy od daty produkcji.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
20. **Pakiet 2, poz. 2:** Czy zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 2 dopuści jako równoważny:
 Czy Zamawiający dopuści jako filtr równoważny:
 Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne, hydrofobowe, o wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,99999% i wirusowej powyżej 99,99999%, skuteczność nawilżania min. 37 m g / L H₂O przy VT=500ml
 pojemność oddechowa 150-1500ml,
 przestrzeń martwa 18 ml,
 waga 28 g,
 złącza proste: 22M-15F/22F-15M,
 z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym,
 przezroczysta obudowa filtra
 nie zawiera latexu, pcv, ftalanów w tym DEHP,
 sterylne.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
21. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 5 dopuści obwody oddechowe wykonane z pvc dla pacjentów wentylowanych respiratorem, pozostałe parametry zgodnie z swz?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
22. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 5 dopuści obwody oddechowe bez dodatkowego łącznika 22M/19F-22M?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
23. **Pakiet 2, poz. 7:** Czy zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 7 dopuści Przestrzeń martwa rozciągliwa w zakresie 8/15 cm, wyposażona w złącze kątowe podwójnie obrotowym z portem do odsysania i bronchoskopii, jałowy. Złącza 22M/15F-22F ?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
24. **Pakiet 2, poz. 8:** Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 8 wymaga maski tlenowej z drenem 213cm. Długość taką posiada wyłącznie jeden producent, dlatego prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem o dł. w zakresie 210cm – 2013cm?
 Długość drenu 210 jest to standardowa długość jaką oferuje większość producentów.
 W przeciwnym wypadku prosimy i uzasadnienie niedopuszczenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 2, poz. 8 maski tlenowe z drenem o dł. w zakresie 210cm – 213cm.
25. **Pakiet 2, poz. 1-3:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania informacji o objętości oddechowej na jednostkowym opakowaniu filtra lub na obudowie filtra?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
26. **Pakiet 2, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:
 - Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
 - Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
 - Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
 - Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
 - Przestrzeń martwa: 35ml
 - Waga: 22g
 - Objętość oddechowa: 150-1500ml
 - Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
 - Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
 - Złącza: 22M/15F-22F/15M
 - Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
 - Opakowanie: papier/folia
 - Jałowy: tak**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
27. **Pakiet 2, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

28. **Pakiet 2, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

29. **Pakiet 2, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

30. **Pakiet 2, poz. 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

31. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści polipropylenowe obwody oddechowe o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

32. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dodatkowego łącznika?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

33. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „stosowanie przez min. 7 dni do wielu pacjentów co jest potwierdzone przez producenta obwodów”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



34. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy Zamawiający doprecyzuje jakiego obwodu oczekuje? Rozciągliwego czy gładkiego wewnątrznie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 2, poz. 5 obwody rozciągliwe i gładkie.
35. **Pakiet 2, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami rozciągliwymi do 180 cm oraz rurą dodatkową rozciągliwą do 120 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
36. **Pakiet 2, poz. 7:** Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą rozciągliwą do 15 cm?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
37. **Pakiet 2, poz. 8:** Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 2,1m i gumkami ułatwiającymi zakładanie maski?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 2, poz. 8 maski tlenowe z drenem o dł. 2,1m i gumkami ułatwiającymi zakładanie maski.
38. **Pakiet 2, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
39. **Pakiet 2, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
40. **Pakiet 2, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
41. **Pakiet 2, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści sterylne wymienniki ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
42. **Pakiet 2, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 160 cm?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
43. **Pakiet 2, poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,999\%$, p/wirusowej $\geq 99,99\%$, skuteczności filtracji względem NaCl $\geq 96,263\%$ z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O / l przy VT 75 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 29 ml, opory przepływu 1,4 cm H₂O przy 10 l/min (3,0 cm H₂O przy 15 l/min), objętość oddechowa V_t 75-300 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
44. **Pakiet 2, poz. 2:** 1/ Prosimy o dopuszczenie filtra o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , p/wirusowej 99,9999% , walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 81 ml, opory przepływu 2,0 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1485 cm², nawilżaniu 31,1 mg H₂O przy VT=500 ml, skuteczność termiczna 33,8 stopni C przy VT 500 ml, utrata wilgotności 5,9 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, o powierzchni 630 cm², objętość oddechowa V_t 300-1200 ml, waga 53 g, ze złączem prostym, sterylne z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym lub z portem kapno z zatyczką na uwięzi, prostokątny z zaokrąglonymi krawędziami, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim. 2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9999\%$, $\geq p/wirusowej 99,9999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,764\%$, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 96 ml, opory przepływu 2,5 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), filtr z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżaniu 34 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, objętość oddechowa V_t 300-1500 ml, waga 49 g, ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, prostokątny?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
45. **Pakiet 2, poz. 3:** 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9999\%$, p/wirusowej $\geq 99,999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 97,100\%$; bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 44 ml, opory

przepływu 2,3 cm H₂O przy 60 l/min (0,9 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa V_t 150-1200 ml, waga 21 g, filtr ze złączem kątowym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

46. **Pakiet 2, poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy V_t 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy V_t 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

47. **Pakiet 2 poz. 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe. Wykonane z polipropylenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

48. **Pakiet 2 poz.6:** Prosimy o dopuszczenie układu oddechowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z konektorem i worek osobno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

49. **Pakiet 2 poz. 7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przestrzeni martwej rozciągliwej w zakresie 7/15cm. Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

50. **Pakiet 2 poz. 8:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 210cm. Pozostałe zgodne z Swz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 2, poz. 8 maski tlenowe z drenem o dl. w 210cm.

II. ZMIANA TREŚCI SWZ.

Działając w oparciu o art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający informuje, że zmianie uległy następujące zapisy SWZ:

Zmiana Nr 1: W Załączniku Nr 2 do SWZ kolumna „opis przedmiotu zamówienia” w Pakiecie Nr 1 ulega modyfikacji i otrzymuje nowe brzmienie:

Poz.1: „Szkiełka podstawowe Superfrost ; posiadające malowane białe pole do opisu . Pole to musi być odporne na większość rozpuszczalników organicznych. Szkiełka cięte, odtuszczone, wymiary 76 mm x 26 mm x 1,0 mm , bez ściętych naroży, gotowe do pracy. Szkiełka nie mogą być posklejane . Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 %, Na₂O14,3%,K₂O 14,3 %,CaO 6,4%, MgO4,3%,Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03%, SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷st C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro. Opakowanie 50szt”.

Poz.2: „Szkiełka nakrywkowe odtuszczone o wymiarach : 24 mm x 60 mm x 0,13-016 mm w opakowaniu odpornym na działanie ksyłenu szkiełka nie mogą być umieszczone na gąbce . Jedno opakowanie zbiorcze zawiera 10 pudełeczek po 100 szt. szkiełek . Opakowania zawierające 100 szt. nie mogą być zafoliowane . Szkiełka muszą być odtuszczone, gotowe do pracy, nie mogą być posklejane. Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 %, Na₂O14,3%,K₂O 14,3 %,CaO 6,4%, MgO4,3%,Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03%, SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷/st C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro.”

Poz.3: „Szkiełka nakrywkowe odtuszczone o wymiarach : 22mm x 22 mm x 0,13-,016 mm w opakowaniu odpornym na działanie ksyłenu. Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 %, Na₂O14,3%,K₂O 14,3 %,CaO 6,4%, MgO4,3%,Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03%, SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷/st C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro. Opakowanie 100 szt.,,

Poz.4: „Szkiełka adhezyjne SuperFrost Plus (Thermo Scientific) o wymiarach : 75 mm x 25 mm x 1,0 mm z polem do opisu. Opakowanie zawiera 72 szt. Szkiełka pasujące Aparatu Benchmark , Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 %, Na₂O14,3%,K₂O 14,3 %,CaO 6,4%, MgO4,3%,Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03%, SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷/st C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro.,,

Poz.5: „Szkiełka podstawowe szlifowane bez pola do opisu o wymiarach : 76 mm x26 mm x1,0 mm . Szkiełka muszą być otluszczone , kalibrowane, gotowe do pracy. Szkiełka nie mogą być posklejane . Opakowanie 50szt. Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 % , Na₂O14,3%, K₂O 14,3 % , CaO 6,4% , MgO4,3%, Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03% , SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷st/ C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro.,,

Poz.6: „Szkiełka nakrywkowe o wymiarach 24 mm x50 mm x 0,13-,016 mm w opakowaniu odpornym na działanie ksyłenu , szkiełka nie mogą być umieszczone na gąbce. Jedno opakowanie zbiorcze zawiera 10 pudełeczek po100 szt. , nie mogą być zafoliowane . Szkiełka muszą być odtłuszczone , gotowe do pracy , nie mogą być posklejane. Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 % , Na₂O14,3%, K₂O 14,3 % , CaO 6,4% , MgO4,3%, Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03% , SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷st C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro. Opakowanie 100 szt.,,

Poz.7: „Szkiełka nakrywkowe o wymiarach 24 mm x 24 mm x 0,13-,016 mm szkiełka muszą być odtłuszczone , kalibrowane , gotowe do pracy. Nie mogą być posklejane. Wykonane za szkła borokrzemowego o składzie SiO₂-72,2 % , Na₂O14,3%, K₂O 14,3 % , CaO 6,4% , MgO4,3%, Al₂O₃1,2%, F₂O₃ 0,03% , SO₃ 0,3%. Średni współczynnik ekspansji 90,6x10⁻⁷st/ C(20-300st C) Stosowane do hodowli in vitro. Opakowanie 100 szt.,,

Zmiana Nr 2: Pkt XII.1 SWZ otrzymuje brzmienie: „Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą do dnia 12.01.2022 r.”

Zmiana Nr 3: Pkt XIV.1 SWZ otrzymuje brzmienie: „Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy przetargowej pod adresem: <https://igichp.ezamawiajacy.pl> w zakładce „OFERTY” w terminie do dnia 14.12.2021 r. do godz. 10:00 Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert. Ofertę składa się w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.”

Zmiana Nr 4: Pkt XIV.4 SWZ otrzymuje brzmienie: „Otwarcie ofert nastąpi poprzez upublicznienie wczytanych na Platformie Ofert pod adresem: <https://igichp.ezamawiajacy.pl> w dniu 14.12.2021 r. o godz. 10:15 w siedzibie zamawiającego budynek „E”, lok. Nr 24.”

Zamawiający udostępni zmieniony Załącznik nr 2 pod nazwą Załącznik nr 2 po modyfikacji.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

ZATWIERDZAM

**Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Technicznych
mgr inż. Marek Marszałkowski**