

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz sprzętu wielorazowego użytku na potrzeby Szpitala i Zakładu Diagnostyki Obrazowej (nr sprawy: 22/19/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 7 igieł w rozmiarach poz. 2.) 22G x 1 ½" (0,7 x 38-40mm); poz. 7.) 22G x 3 ½" (0,7x88-90 mm) Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 2**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie czy w pakiecie 7 poz. 8 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł pakowanych razem z kompatybilną igłą prowadzącą w rozmiarach 20G x 38 mm.

**Odpowiedź:**

Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 92 poz. 1 : Kateter hsg / sis 5.5 fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu

**Odpowiedź:**

Nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 92 poz. 2 : Kateter hsg / 7fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu.

**Odpowiedź:**

Nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837  
MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 87 203 050,00 zł

**Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 105**

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka ( powikłanie hipotetyczne, oparte na wynikach badań ). Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 105**

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii składające się z 2 elementów, których konstrukcja budowy wykończona jest na opasce materiałem NeoFoam, co zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwi lepsze absorbowanie światła UV jak również wyprofilowany kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające zapięcie na 2 rzepy zgodnie z wytycznymi w okolicy skroniowej do samodzielnej regulacji w rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 112, pozycja 5**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 112 pozycja nr 5. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Układ oddechowy charakteryzujący się powłoką z jonami srebra jest określony przez producenta jako 14 dniowy. Jednak pozostałe elementy takie jak generator, komora nawilżacza, które są częścią układu oddechowego nie posiadają takiej powłoki i z założenia są 7 dniowe.

Każdy układ oddechowy, nawet ten zawierający jony srebra, zgodnie z przepisami może być używany po otwarciu tylko 7 dni.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 112, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści opaski ( uprząże) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na główce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą

częścią ciała, która najlepiej i najskuteczniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii. Kompatybilne z układem oddechowym z pozycji 5

Lub

Czapeczki noworodkowe do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: od 000 – 9 ( do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego ). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz. 5

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 9 pakietu nr 118**

Zamawiający w pozycji nr 3 i 4 wymaga maseczek oddechowych, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga tylko maseczek oddechowych w obu pozycjach, czy również kaniul donosowych? Prosimy o modyfikacje pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga maseczek silikonowych.

**Pytanie nr 10 Pakiet nr 18, pozycja nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego przyrządu do wielokrotnego pobierania leków z butelek z filtrem bakteryjnym 0,45um i cząsteczkowym 5um. Pakowany po 25szt, opakowanie zbiorcze 600szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 11 Pakiet nr 44, pozycja nr 2**

Prosimy Zamawiającego o podanie modelu pompy do której mają być kompatybilne zestawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że zestawy powinny być kompatybilne z pompą Amica- Fresenius Kabi.

**Pytanie nr 12 Pakiet nr 158**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych blokad nerwów obwodowych o poniższych parametrach :

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : igła 18G/50mm, cewnik 20G/50cm, przewodnik typu wishbone, igła stymulująca typu Locoplex, cewnik Pebax, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22μ, dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawka 10 ml, transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 13 Pakiet nt 82, poz. 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kuweta wym. 175x300mmm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 14 Pakiet nt 82, poz. 10**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pęseta dł. 110mm, pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 15 Pakiet nt 82, poz. 11**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pęseta dł. 145 – 200 mm, pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 16 Pakiet nr 53 pozycja 1 :**

Czy zamawiający dopuści również nóż w rozmiarze 1,6 mm do nacięcia rogówki?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 17 Pakiet nr 55:**

Czy zamawiający dopuści również olej silikonowy o parametrach wymienionych poniżej:

Olej silikonowy, jałowy, apirogeny w gotowych do użycia szklanych strzykawkach, objętość: 10ml  
Lepkość (25 st. C) 1000-1500 mPas, Gęstość (22 st. C) 0,98 g/cm sześcienny. Wskaźnik refrakcji (20 st. C): 1,4 Oporność objętościowa: 1014 omów/cm kwadratowy, olej musi charakteryzować się bardzo wysoką czystością zapewniającą bezpieczną efektywną stabilną i trwałą tamponadę?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 18 do pakietu 81 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie uchwytu elektrody z nożem 2,4 mm, jednorazowego użytku, sterylny, z dwoma przyciskami, z kablem min.3m, wtyk trzypinowy? Wykonawca dostarczy Zamawiającemu do nieodpłatnego użytkowania na czas obowiązywania umowy, w ilości określonej przez Zamawiającego, odpowiadającej ilości aparatów, z którymi te uchwyty będą współpracować odpowiedni adapter umożliwiający właściwe podłączenie oferowanego uchwytu do aparatu ERBE.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 19 Zapisy SIWZ (sytuacja ekonomiczna lub finansowa)**

Czy zamawiający dopuści ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności, tj. opłaconą polisę w wartości co najmniej 200000 pln?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 20**

Odnosnie pozycji 1 pakietu 24 pragniemy zwrócić uwagę Zmawiającego, iż elektrody do defibrylatorów LIFEPAK i ZOLL mają zupełnie różne złącza, wobec czego niemożliwe jest zaoferowanie jednego typu elektrod. Użycie wszelkiego rodzaju adapterów czy przejściówek może mieć istotny negatywny wpływ na przebieg terapii i nie jest rekomendowane.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zna wyżej wymieniony asortyment.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić do osobnego pakietu z zadania 24 pozycję 1 – w ilości potrzebnej do defibrylatorów LIFEPAK oraz pozycję 4 z zadania 39, co pozwoli na złożenie oferty producentowi oryginalnych akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzieli.

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody oraz papier były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termo czułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK

**Odpowiedź:**

Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 23 pakiet 139 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14 Fr i długości 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm,

łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 24 pakiet 139 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 139 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 25 pakiet 139 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długości 20 cm nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 26 pakiet 139 pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 139 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 27 pakiet 43 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 36 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 28 - pakiet 17**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania stazy jednorazowej bezlateksowej o wymiarach pojedynczego paska 470 mm x 25 mm.

Staza jest wyrobem pomocniczym, jej parametry użytkowe nie mają bezpośredniego znaczenia w przeprowadzanych procedurach medycznych. Dlatego w razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i funkcjonalnych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie wymiaru 450 mm x 25 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 29 - pakiet 18**

**Poz. 1-** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej przyrządu do pobierania płynów z butelek lub pojemników wielodawkowych, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2 µm oraz filtr cząsteczkowy 5 µm . Pakowane w opakowaniu zbiorczym 100 szt.

W razie odmowy, prosimy o wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie filtra bakteryjnego 3 µm pakowanych po 400szt. w opakowanych zbiorczych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 30 - pakiet 18**

**Poz. 1** - Czy Zamawiając wydzieli z pakietu 18 pozycje nr1 tworząc pakiet ze Spike np. nr 18 a . Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, co pozwoli Zamawiającemu przy wyborze najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen.

W razie braku zgody prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie i prawnie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzieli.

**Pytanie nr 31 - pakiet 37**

Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie *szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi* (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j.u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.

Pojemniki powinny spełniać wymagania normy PN-EN ISO 23907 „Ochrona przed zranieniem ostrzami. Wymagania i metody badań. Pojemniki na wyroby z ostrzami.” Tylko wówczas posiadają mechaniczną odporność na przekłucie/przecięcie oraz fizyczne uszkodzenie, np. zgniecenie, załamanie.

Ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (0.7 – 2 l) na ostre odpady medyczne zbyt cienkie na to, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, o ściankach o grubości ok. 0.5 mm, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia. Jest to

oczywiście skutek trendu dominacji ceny, jako de facto jedyne kryterium pozyskiwania zamówień publicznych.

Aby wyeliminować wskazaną nieuczciwą a przede wszystkim niebezpieczną praktykę, **prosimy Zamawiającego o potwierdzenie**, iż wymaga zaoferowania pojemników na odpady medyczne o ściankach, których grubość wynosi minimum 1 mm, czyli parametrze faktycznie występującym w wyrobach większości krajowych producentów, dysponujących pozytywnymi opiniami PZH, wynikami badań tzw. przebiciowych i/lub innymi dokumentami, potwierdzającymi prawidłową jakość pojemników. Tylko i wyłącznie bowiem takie pojemniki są zgodne z obowiązującymi przepisami prawa, jak również standardami i procedurami BHP zapobiegania zakłuciom, zranieniom i zakażeniom personelu, obowiązującym u każdego Zamawiającego, jako pracodawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 32 - pakiet 37**

Czy Zamawiający oczekuje pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Tylko taka metoda gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość ścianek pojemników, co zapewnia właściwą odporność na przebicie – w przeciwieństwie do np. pojemników wykonanych w technologii rozdmuchu, odpowiedniej raczej do produkcji zwykłych butelek plastikowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 33 - pakiet 40 - Poz.2**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do enemy z drenem o długości 120 cm zakończonym otworem centralnym i dodatkowo jednym otworem bocznym, w którym końcówka drenu pokrytą jest substancją poślizgową ułatwiającą wprowadzenie. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Uważamy iż takie rozwiązanie, w miejsce twardej kanki, posiada lepsze walory użytkowe a co istotne, dla pacjenta jest atraumatyczne.

W razie braku zgody prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie i prawnie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 34 - pakiet 104**

**Poz.2-** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania opaski identyfikacyjnej dla dorosłych z paskiem do wpisywania danych (karteczką) o szerokości 15 mm , na której znajduje się nadruk ( dane do wpisania): Nazwisko....., łóżko ...., płeć....., data..... Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

W razie braku zgody prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie i prawnie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści. Wymaga opisu zgodnego z SIWZ.



**Pytanie nr 35**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 10 poz. 1 igieł do biopsji tkanek miękkich o długości bioptatu 10 mm i długości igły 100 mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 36 Pakiet 24 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości wymaganych elektrod do Zolla oraz ilości elektrod do Lifepaka- elektrody mają różne numery katalogowe oraz różne ceny.

**Odpowiedź:**

ZOLL 13 szt., LIFEPAK – 12szt.

**Pytanie nr 37 Pakiet 24 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji równoważnej elektrody o średnicy 50mm przy pozostałych parametrach bez zmian. 5mm różnicy w rozmiarze nie powinno stanowić żadnej różnicy dla Zamawiającego w użytkowaniu elektrody.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pytanie nr 38 Pakiet 24 poz. 2,4,5,6**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zgodnie z ilościami zawartymi w SIWZ.

**Pytanie nr 39 Pakiet 39 poz. 1**

Czy powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Sony czy też dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego.

**Pytanie nr 40 Pakiet 39 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru Lifepak o wymiarach 107mm x 23m (nadruk na rolce ma szerokość 100mm).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 41 Pakiet 39 poz. 6**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający wymaga 400 składanek czy też 400 opakowań po 10 sztuk=4000 składanek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga 400 opakowań.

**Pytanie nr 42 Pakiet 39 poz. 13**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy w kratkę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje papieru gładkiego.

**Pytanie nr 43 Projekt umowy- §4 ust. 5**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie określi minimalnego zakresu zamówienia.

**Pytanie nr 44 Projekt umowy- §4 ust. 6**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z projektu umowy zapisów umownych typu: " Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach formularza asortymentowo – cenowego przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia za dany pakiet. ".

Proponowany zapis umowny jest jawnym obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dokona proponowanej zmiany.

**Pytanie nr 45 Projekt umowy- §4 ust. 8,10**

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietów 24,39. Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek/ wskazane pomieszczenia? Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje dwa miejsca dostawy – dostarczenie do magazynu apteki lub Działu Sprzedaży i Zakupu.

**Pytanie nr 46 Projekt umowy- §5 ust. 3,6**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydłuży terminu dostawy.

**Pytanie nr 47 Projekt umowy- §7 ust. 2 a,b)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru (wymiany towaru) do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 7 ust. 2 a i b projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 3 ust.1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 0,1% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy .....% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”. Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów

wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaofiaruje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

**Pytanie nr 48 Projekt umowy- §7 ust. 2 c)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 7 ust. 2 c) projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 3 ust.1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego,

bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

**Pytanie nr 49 Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 wymaga kołnierza ortopedycznego, który jest **sztynnym kołnierzem stabilizującym** oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednocześnie. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka.

Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje).

Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 50 Pakiet nr 163**

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści możliwość zaoferowania resuscytatora dla noworodków o objętości worka 350 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści. Opis zgodny z SIWZ.

**Pytanie nr 51 Pakiet nr 62:**

**Pytanie 1**

Czy zgodnie z zapisami art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 1 Pakietu nr 86 Zamawiający dopuści złożenie oferty na dobrze sobie znane, posiadające atest producenta i dopuszczone do eksploatacji na terenie RP, wolne od ftalanów, jednorazowe sterylne złącza niskociśnieniowe kompatybilne ze wstrzykiwaczami do badań CT:

- wytrzymałość ciśnieniowa – 350 PSI
- łącznik niskociśnieniowy o dł. 250 cm, z trójnikiem Y z jednym zaworkiem antyzwrotnym, gdzie długość ramion trójnika jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu 8 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 15 cm?

**UZASADNIENIE:**

Jednorazowe złącza niskociśnieniowe, o których jest mowa w Pytaniu 1, są artykułami dobrze znanymi Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy w łącznej ilości 3200 sztuk są przedmiotem realizowanej obecnie umowy nr WSS/294/2018/DZP/183, zawartej w dniu 25.10.2018 r. i aktualnej do 25.04.2020 r.

Jakość, budowa, parametry oraz specyfika zastosowania łączników, o których jest mowa w Pytaniu 1 nigdy nie budziły najmniejszych zastrzeżeń ze strony Pracowni Tomografii Komputerowej firmy MEGREZ Sp. z o.o.

Parametrem niezmiernie istotnym dla artykułów nabywanych w Pozycji 1 Pakietu nr 86 przedmiotowego postępowania jest RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójkąta Y.

Należy zwrócić uwagę, iż zawsze im krótsze będzie odgałęzienie trójkąta złącza niskiego ciśnienia, które odchodzi bezpośrednio od głowicy wstrzykiwacza odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, tym większa będzie możliwość zminimalizowania ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia po podaniu w badaniu środka cieniującego.

Złącza jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójkąta, a więc **im krótsze odgałęzienie trójkąta, tym mniejsze będą straty finansowe na niewykorzystanym w badaniu środku kontrastowym.**

Przy zapotrzebowaniu, określonym dla Pozycji 1 Pakietu nr 86 na 200 zestawów złączy niskiego ciśnienia z trójkątem, zakup asortymentu, o którym mowa w Pytaniu 1 umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych zestawów wkładowych.

Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie placówce Zamawiającego wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – redukcja kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. produkt.

#### **Pytanie nr 52 dot. Wzoru umowy**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1 § 5 wzoru umowy (cyt.):

1. Dostarczany przedmiot umowy musi posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii i sposobie przechowywania.

i nada mu proponowane brzmienie:

Dostarczany przedmiot umowy musi posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii i sposobie przechowywania. **Dopuszcza się towar w oryginalnych opakowaniach jednostkowych i zbiorczych, z napisami w języku angielskim oraz z ulotką w języku polskim, gdzie na opakowaniu będzie umieszczona nazwa, ilość, data ważności, nazwa producenta, numer serii i sposób przechowywania (dotyczy Pakietu nr 86) ?**

#### UZASADNIENIE:

Każde opakowanie zbiorcze wkładów i złączy jednorazowego użytku, o których jest mowa w Pytaniu 2, posiada ulotkę użytkownika w języku polskim. Zarówno opakowanie zbiorcze omawianego asortymentu, jak i jego opakowanie jednostkowe posiadają oznakowania w języku angielskim, jak również oznaczenia literowo-cyfrowe (np. symbol katalogowy produktu, data produkcji, data przydatności do użycia) oraz dysponują oznaczeniami wyrażonymi za pomocą zharmonizowanych symboli (uniwersalne kody graficzne, ogólnie przyjęte w tym wypadku przez wszystkich światowych producentów nabywanych jednorazówek). Zgodnie z naszą, popartą ponad 20-letnim doświadczeniem wiedzą na temat specyfiki, konfiguracji i rodzajów sprzętu jednorazowego użytku, jaki wykorzystywany jest w badaniach prowadzonych z wykorzystaniem różnego typu wstrzykiwaczy / strzykawek automatycznych, na rynku w Polsce nie istnieje produkt wymagany przez Zamawiającego, tj. produkt, który dostarczany byłby w opakowaniach z oznakowaniem (wyłącznie) w języku polskim informującym o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii i sposobie przechowywania.

Opis w języku polskim na oryginalnym opakowaniu produktu wytwarzanego np. w USA, czy w krajach azjatyckich po prostu nie występuje – ani w przypadku wkładów/złączy oryginalnych (tu: w złączach i wkładach na kontrast, produkowanych przez firmę Medrad/Bayer z USA), ani w przypadku

wkładów/złączy generycznych (zamienniki różnych producentów z całego świata, głównie z krajów azjatyckich). Producenci omawianego tu asortymentu na ogół uwzględniają na jego opakowaniu oryginalnym opis w języku angielskim.

Należy dodać, że asortyment będący przedmiotem postępowania nr 22/19/ZP/PN (Pakiet nr 86) przeznaczony jest do stosowania wyłącznie przez wykwalifikowany i przeszkolony Personel medyczny, obsługujący w/w wstrzykiwacz kontrastu Medrad/Bayer (STELLANT CT D), a zgodnie z wytycznymi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dopuszcza się, aby „... wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom (tu: Personel medyczny MEGREZ Sp. z o.o.), za ich pisemną zgodą, miały oznakowania (...) w języku angielskim...”.

#### **Odpowiedź:**

Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają posiadać oznakowania w języku polskim. Dopuszczony jest wariant, o który składane jest zapytanie, jednak wówczas Zamawiający oczekuje informacji w języku polskim do każdego opakowania jednostkowego.

#### **Pytanie nr 53 dot. Wzoru umowy**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 2, ppkt. a, b, c § 7 wzoru umowy (cyt.):

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia,
- b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia,
- c) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

i nada mu proponowane brzmienie:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 1% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia,
- b) w wysokości 1% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia,
- c) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

#### **UZASADNIENIE:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego opóźnienia dostaw czy też odstąpienie od umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana. Szczególnie, że Zamawiający we wzorze umowy nie przewiduje czynników tzw. siły

wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu. Na pewno też kary nie powinny być naliczane od tej części umowy, która wcześniej została rzetelnie zrealizowana.

Wyłącznie zapisy pkt. 2, ppkt. a, b, c § 7 wzoru umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będą pozostawały w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany do wzoru umowy.

**Pytanie nr 54**

Zamawiający w pakiecie nr 155, poz. 2 wymaga :

„Urządzenie nadkratniowe żelowe bez nadmuchiwanego mankietu, wyposażone w kanał gastryczny dla rozmiarów 1,5,2,2.5,3,4,5, za wyjątkiem rozmiaru 1; posiada zintegrowany bloker zgryzu.”

Czy z uwagi na fakt, iż produkt wskazuje na jednego producenta i brak jest produktu równoważnego do tego produktu. a ilość jest znikoma (20 szt.), Zamawiający wyłączy lub wykreśli niniejszą pozycję z pakietu, co pozwoli innym wykonawcom na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyłączy i nie wykreśli poz. nr 2

**KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI KIEROWNKA  
DZIAŁU ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO**

**Karolina Filipowska**