



LOTNICZE POGOTOWIE RATUNKOWE

CENTRALA

ul. Książkowa 5, 01-934 Warszawa, tel. (22) 22-99-931/932, fax. (22) 22-99-933

WP. 222.26.51-7. 2019

Warszawa, dnia 26... sierpnia 2019 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Zakup wraz z dostawą materiałów, środków medycznych oraz dezynfekcyjnych – 2 zadania**”. Nr postępowania: **ZP/5/VII/2019**.

- I. Lotnicze Pogotowie Ratunkowe jako Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1), ust. 2 oraz ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą”, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawcy, na które Zamawiający udziela następujących odpowiedzi oraz wprowadza zmiany w treści SIWZ:

Pytanie nr 1:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków testowych i płynów kontrolnych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, tym samym specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe i płyn kontrolny konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne, wysokiej jakości paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i zaoferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych) charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; e) Kapilara samozasysająca krew; f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź na Pytanie nr 1:

Zamawiający zgadza się z zastrzeżeniem o zachowaniu równoważnych właściwości w poz. 17 i 18. Poz. 16 dotyczy nakłuwaczy bez wskazywania nazwy własnej.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-

600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź na Pytanie nr 2:

Zamawiający wprowadza zmianę w treści SIWZ. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania kompatybilności poz. 17 z 18 oraz dostarczenia w ramach wynagrodzenia za paski testowe dedykowanych glukometrów w liczbie 50 szt. w dniu podpisania umowy.

Glukometr powinien charakteryzować się równoważnymi parametrami jak Glukometr Select Plus, tj. m.in.: enzym oksydaza glukozy, zakres pomiaru minimum 20-600 mg/l, czas pomiaru nie więcej niż 5 s, objętość próbki nie więcej niż 1µl, pamięć nie mniej niż 500 wyników pomiaru, temperatura pracy 10-44 stopnie C, etui ochronne.

W przypadku zaproponowania rozwiązania równoważnego, Wykonawcy zobowiązani są do wskazania producenta i modelu proponowanego glukometru umożliwiających Zamawiającemu stwierdzenie spełnianie wszystkich wymaganych parametrów.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) bezdotykowy wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź na Pytanie nr 3:

Zamawiający dopuszcza paski testowe na warunkach określonych w odpowiedzi na pytanie nr 2.

Pytanie nr 4:

Prosimy o wyłączenie pozycji 16, 17 i 18 z pakietu 1 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 1, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym część asortymentu w ty paski testowe i nakłuwacze, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie paski testowe ora nakłuwacze, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 7 ust. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby

podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź na Pytanie nr 4:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania 1 poz. 16, 17 oraz 18. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5:

Zadanie nr 2

Poz. nr 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w postaci chusteczek do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni, wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholi. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Na bazie etanolu, propan-1-olu. Spectrum działania: bakteriobójczy (łącznie z MRSA), prątkobójczy, drożdżakobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy wobec BVDV, HSV, vaccinia, rotawirusa, adenowirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40, polio. Wyrób medyczny. Opakowanie 150 szt. chusteczek.

Zadanie nr 2

Poz. nr 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany przez nas produkt, którym nasączone są chusteczki zawiera: Propan-2-ol, Etanol. Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, drożdżakobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, wirusobójczą wobec wirusów osłonkowych (BVDV, vaccinia), adenowirusa, wirusa polyoma SV40, norowirusa oraz rotawirusa. Wyrób medyczny. Opakowanie po 100 szt.. chusteczek. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zadanie nr 2

Poz.nr 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w postaci chusteczek do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni, wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholi. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Na bazie etanolu, propan-1-olu. Spectrum działania: bakteriobójczy (łącznie z MRSA), prątkobójczy, drożdżakobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy wobec BVDV, HSV, wirusa vaccinia, rotawirusa, adenowirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40, polio. Wyrób medyczny. Opakowanie (wkład) na 150 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zadanie nr 2

Poz.nr 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany przez nas produkt, którym nasączone są chusteczki zawiera:

Propan-2-ol, Etanol. Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, drożdżakobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, wirusobójczą wobec wirusów osłonkowych (BVDV, vaccinia), adenowirusa, wirusa polyoma SV40, norowirusa oraz rotawirusa. Wyrób medyczny Opakowanie po 100 szt. chusteczek.

Odpowiedź na Pytanie nr 5:

Zamawiający nie dopuszcza w Zadaniu 2 poz. 1 i 2 zaproponowanego preparatu oraz informuje, że wymaga chusteczek do dezynfekcji rąk i powierzchni; o spektrum działania: B, F, TBC, V. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6:

Zadanie nr 2

Poz.nr 5

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany przez nas produkt, którym nasączone są chusteczki zawiera: Propan-2-ol, Etanol. Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, drożdżakobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, wirusobójczą wobec wirusów osłonkowych (BVDV, vaccinia), adenowirusa, wirusa polyoma SV40, norowirusa oraz rotawirusa. Chusteczki o rozmiarze 20 x 20 cm. Wyrób medyczny. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG do wszystkich wiodących producentów min. GE, Philips, Samsung, Siemens. Wyrób medyczny Opakowanie po 100 szt. Chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zadanie nr 2

Poz.nr 6

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany przez nas produkt, którym nasączone są chusteczki zawiera: Propan-2-ol, Etanol. Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, drożdżakobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, wirusobójczą wobec wirusów osłonkowych (BVDV, vaccinia), adenowirusa, wirusa polyoma SV40, norowirusa oraz rotawirusa. Chusteczki o rozmiarze 20 x 20 cm. Wyrób medyczny. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG do wszystkich wiodących producentów min. GE, Philips, Samsung, Siemens.

Wyrób medyczny. Opakowanie po 100 szt. Chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź na Pytanie nr 6:

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w Zadaniu 2 w poz. 5 i 6 pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje preparat posiadający takie samo spektrum działania, takie same związki aktywne w zakresie najbardziej zbliżonym do czasu działania i stężenia, wydajności oraz załączy do Oferty oświadczenie producenta USG SonoSite potwierdzające możliwość zastosowania zaoferowanego preparatu równoważnego w procesie dezynfekcji USG SonoSite, oraz że użycie preparatu równoważnego nie spowoduje utraty gwarancji na urządzenia.

Pytanie nr 7:

Zadanie nr 2

Poz.nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, który dzięki efektywnemu połączeniu kompleksu trój-enzymatycznego (amelazy, lipazy, proteazy) oraz substancji powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry. Preparat nadaje się do stosowania w kąpieli ultradźwiękowej i wykazuje bardzo wysoką tolerancję materiałową. Spektrum:

B, F(Candida Albicans), V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) o stężeniu 0,5% - 15 min. Opakowania 2L z pompką, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odpowiedź na Pytanie nr 7:

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w Zadaniu 2 w poz. 12 pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje preparat posiadający takie samo spektrum działania, takie same związki aktywne w zakresie najbardziej zbliżonym do czasu działania i stężenia, wydajności oraz załączy do Oferty oświadczenie producenta USG SonoSite potwierdzające możliwość zastosowania zaoferowanego preparatu równoważnego w procesie dezynfekcji USG SonoSite, oraz że użycie preparatu równoważnego nie spowoduje utraty gwarancji na urządzenia.

Pytanie nr 8:**Zadanie nr 1, poz. 19**

Prosimy Zamawiającego o zmianę numeru katalogowego 22012 na numer 60317, ponieważ nr 22012 został zastąpiony numerem katalogowym 60317 – produkt jest ten sam.

Odpowiedź na Pytanie nr 8:

Zamawiający wprowadza zmianę w treści załącznika nr 2A do SIWZ. W poz. 19 w kolumnie „Uwagi”:

Było:

nr kat 22012

Jest:

nr kat 60317

Pytanie nr 9:**Zadanie nr 1, poz. 108**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu w rozmiarze 101cm x 225cm (+/- 2 cm), rdzeń chłonny w rozmiarze 200 cm x 50 cm (tolerancja +/- 2 cm).

Odpowiedź na Pytanie nr 9:

Zamawiający wprowadza zmianę w treści załącznika nr 2A do SIWZ. W poz. 108:

Było:

podkład chłonny 5-cio warstwowy: z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcja min. 4l/m², jednorazowy Wymiary [cm]: podkład 101x230 (+/- 2), rdzeń chłonny 50x201 (+/- 2)

Jest:

podkład chłonny 5-cio warstwowy: z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcja min. 4l/m², jednorazowy Wymiary [cm]: podkład 101x230 (+/- 5), rdzeń chłonny 50x201 (+/- 5)

Pytanie nr 10:**Zadanie nr 1, poz. 129**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania rurki intubacyjnej w rozmiarze 2.0, ponieważ jest ona produktowa na specjalne zamówienie i jej koszt jest znacznie wyższy niż pozostałych rozmiarów?

Odpowiedź na Pytanie nr 10:

Zamawiający odstępuje od zakupu rurki intubacyjnej w rozmiarze 2,0.

Zamawiający wprowadza zmianę w treści załącznika nr 2A do SIWZ.

W poz. 128 było:

rurka intubacyjna bez mankietu; wyskalowana, z niebieską linią RTG na całej długości, apirogenna, miękka, mieszanina PCV i silikonu, znacznik głębokości co 1cm, sterylna

Rozmiary: **2.0; 2.5; 3.0; 3.5**

Jest:

rurka intubacyjna bez mankietu; wyskalowana, z niebieską linią RTG na całej długości, apirogenna, miękka, mieszanina PCV i silikonu, znacznik głębokości co 1cm, sterylna

Rozmiary: **2.5; 3.0; 3.5**

W poz. 129 było:

rurka intubacyjna z mankiem; wyskalowana, z linią RTG na całej długości, apirogenna, miękka, z PCV, znacznik do prawidłowego umieszczenia w tchawicy, sterylna

Rozmiary: **2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; 4.5**

Jest:

rurka intubacyjna z mankiem; wyskalowana, z linią RTG na całej długości, apirogenna, miękka, z PCV, znacznik do prawidłowego umieszczenia w tchawicy, sterylna

Rozmiary: **2.5; 3.0; 3.5; 4.0; 4.5**

Pytanie nr 11:**Zadanie nr 1, poz. 130**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek w przedziale rozmiarowym od 5 – 10 mm.

Odpowiedź na Pytanie nr 11:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurek intubacyjnych w rozmiarach od 5,0 do 9,0. Tym samym Zamawiający wykreśla w poz. 130 rozmiarów 4,0 i 4,5.

Zamawiający wprowadza zmianę w treści załącznika nr 2A do SIWZ. W poz. 130:

Było:

rurka intubacyjna z mankiem; o potwierdzonej klinicznie zmniejszonej przenikalności dla podtlenku azotu, z opisem rozmiaru i średnicy na baloniku kontrolnym, o zaoblonych krawędziach, z otworem Murphego, sterylna

Rozmiary: **4.0; 4.5; 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0; 7.5; 8.0; 8.5; 9.0**

Jest:

rurka intubacyjna z mankiem; o potwierdzonej klinicznie zmniejszonej przenikalności dla podtlenku azotu, z opisem rozmiaru i średnicy na baloniku kontrolnym, o zaoblonych krawędziach, z otworem Murphego, sterylna

Rozmiary: **5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0; 7.5; 8.0; 8.5; 9.0**

Pytanie nr 12:**Zadanie nr 1, poz. 144**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie a' 80 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości tj. 188 op. a' 80 szt.

Odpowiedź na Pytanie nr 12:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 188 opakowań po 80 szt. Zamawiający wprowadza zmianę w formularzu cenowym polegającą na dodaniu w poz. 144 dodatkowego wiersza. Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia **jednego z dwóch wierszy** w zależności od zaoferowanej wielkości opakowania (100 lub 80 szt.).

Pytanie nr 13:**Zadanie nr 1, poz. 158**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego do wentylacji pacjentów o masie ciała 2,5kg – 12kg, jednorazowa dostarczona objętość 180 ml, maksymalna objętość worka 230ml, objętość rezerwuaru tlenu 810 ml.

Odpowiedź na Pytanie nr 13:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14:**Zadanie nr 1, poz. 159**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego do wentylacji pacjentów o masie ciała 10kg – 20kg, jednorazowa dostarczona objętość 330 ml, maksymalna objętość worka 500ml, objętość rezerwuaru tlenu 2900 ml.

Odpowiedź na Pytanie nr 14:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15:**Zadanie nr 1, poz. 160**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego do wentylacji pacjentów o masie ciała powyżej 20kg, jednorazowa dostarczona objętość 830 ml, maksymalna objętość worka 1650ml, objętość rezerwuaru tlenu 2900 ml.

Odpowiedź na Pytanie nr 15:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16:**Zadanie nr 1, poz. 162**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek jednoczęściowych o owalnym kształcie.

Odpowiedź na Pytanie nr 16:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy zgodnie z SIWZ. Maski o owalnym kształcie zostały ujęte w pozycji 163.

Pytanie nr 17:**Zadanie nr 2, poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików w rozmiarze w rozmiarze 6cm x 10cm nasączonych 70% alkoholem izopropylowym.

Odpowiedź na Pytanie nr 17:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18:**Zadanie nr 2, poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania 1 opakowania o masie 1 kg (320 tabletek) zamiast 2 opakowań 150g, ponieważ producent wycofał produkt wymagany przez Zamawiającego ze sprzedaży.

Odpowiedź na Pytanie nr 18:

Zamawiający wprowadza zmianę w treści załącznika nr 2B do SIWZ. W poz. 13:

Było:

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Wielkość opakowania [j.m.]	Ilość opakowań	Uwagi
13	środek do dezynfekcji powierzchni i sprzętu (czystego, zanieczyszczonego organicznie); na bazie aktywnego chloru, po sporządzeniu roztworu o niewyczuwalnym zapachu chloru, szerokie spektrum działania: bakterie, grzyby, wirusy, postać - tabletki; Opakowanie [g]: 150	g	150	2	opakowanie 150g

Jest:

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m.	Wielkość opakowania [j.m.]	Ilość opakowań	Uwagi
13	środek do dezynfekcji powierzchni i sprzętu (czystego, zanieczyszczonego organicznie); na bazie aktywnego chloru, po sporządzeniu roztworu o niewyczuwalnym zapachu chloru, szerokie spektrum działania: bakterie, grzyby, wirusy, postać - tabletki; Opakowanie [kg]: 1	kg	1	1	opakowanie 1 kg

- II. Zamawiający zamieszcza na swojej stronie internetowej formularze cenowe uwzględniający wprowadzone zmiany treści SIWZ, które od dnia zamieszczenia są obowiązującymi w niniejszym postępowaniu.
- III. **W związku z wprowadzonymi zmianami** Zamawiający przesuwą termin składania ofert oraz termin wniesienia wadium na dzień **11.09.2019 r.** na godz. **12:30**. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 11.09.2019 r. o godz. 13:00.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi na pytania i zmiany treści są integralną częścią SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z up. Dyrektora
Zastępca Dyrektora
ds. Ratownictwa Medycznego,
Organizacji Planowania
Lotnicze Pogotowie Ratunkowe
dr n. o. zdm. Marcin Podgórski