Kraków, dnia 30.12.2020 r.

Nr sprawy: DFP.271.162.2020.AB

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów eksploatacyjnych do aparatów wraz z dzierżawą urządzeń.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuję odpowiedzi
na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i modyfikuję specyfikację.

**Pytanie 1**

W załączniku przesyłam zapytania z prośbą o wyjaśnienie treści siwz do postępowania
nr DFP.271.162.2020.AB.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z punktem 3.15 specyfikacji w przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców
z Zamawiającym odbywa się za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/. Wykonawca zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji wyłącznie przez platformę EPZ. Miejscem przeznaczonym do zadawania pytań
o wyjaśnienie treści specyfikacji jest zakładka „Pytania”. Treść załącznika nie została Zamawiającemu przekazana w miejscu do tego przeznaczonym.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w Części 6 dopuści zamknięty system drenażu grawitacyjnego w rozmiarach: 15, 18, 20, 24, 28, 30, 33 CH (rozmiary do wyboru przez Zamawiającego); spełniający wszystkie pozostałe wymagania przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**

Do pakietu 19 Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie w w/w pakiecie w pozycji 1, celem wyceny pakietu, czy urządzenia podlegają dzierżawie czy dotyczą zakupu dla potrzeb Szpitala? Urządzenie
do wspomagania oddychania u pacjentów dorosłych z wykorzystaniem wysokich przepływów. Nawilżacz ze zintegrowanym generatorem wysokich przepływów od 2 do 60 l/min ciepłych
i nawilżonych gazów oddechowych, w zakresie stężenia tlenu od 21 do 95%, dostarczanych pacjentowi poprzez łączniki: donosowe, tracheostomijne oraz maski. Ustawienie temperatur 31, 34 i 37 stopni C- 5 sztuk.

**Odpowiedź:**

Opisany w części 19 w poz. 1 asortyment jest przedmiotem dostawy.

**Pytanie 4**

W załączeniu przesyłam pytanie do siwz.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z punktem 3.15 specyfikacji w przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców
z Zamawiającym odbywa się za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/. Wykonawca zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji wyłącznie przez platformę EPZ. Miejscem przeznaczonym do zadawania pytań
o wyjaśnienie treści specyfikacji jest zakładka „Pytania”. Treść załącznika nie została Zamawiającemu przekazana w miejscu do tego przeznaczonym.

**Pytanie 5**

Dotyczy Części nr 19 Poz. 1 Urządzenie do wspomagania oddychania u pacjentów dorosłych, Czy Zamawiający dopuści urządzenie kompaktowe wykorzystujące skuteczne nawilżanie membranowe
o powierzchni nawilżania około 1m2, z zakresem przepływu 5-40 l/min. i efektywnością przepływu przewyższającą wymagane 60 l/min. (skuteczność wynikająca z efektu Venturiego – zwielokrotniona prędkość mieszanki gazów oddechowych opuszczających kaniulę), w którym ogrzane i nawilżone gazy oddechowe dostarczane są pacjentowi w pełnym zakresie stężenia tlenu 21 -100% (przewyższającym wymagany) poprzez łączniki donosowe i tracheotomijne, oraz w którym ustawienie temperatur jest płynne, z regulacją co 1 stopień w zakresie 33 do 39 stopni Celsjusza (przewyższającym wymagany)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 6**

Dotyczy Części nr 19 Poz. 1 Urządzenie do wspomagania oddychania u pacjentów dorosłych, Czy Zamawiający, mając na uwadze znaczące dobowe oszczędności tlenu, będzie wymagał urządzenia, które wykorzystując efekt Venturiego przy przepływie 40l/min. znacząco przewyższa skutecznością wymagany przepływ 60l/min, a dodatkowo generuje wymierne dobowe oszczędności zużycia tlenu jak wykazano w tabeli poniżej?

Przepływ [L/min.] 60 40

FiO2 Air(LPM) O2(LPM) Air(LPM) O2(LPM)

21% 60 0 40 0

30% 53,2 6,8 35,4 4,6

40% 45,6 14,4 30,4 9,6

50% 38,0 22,0 25,3 14,7

60% 30,4 29,6 20,3 19,7

70% 22,8 37,2 15,2 24,8

80% 15,2 44,8 10,1 29,9

90% 7,6 52,4 5,1 34,9

100% 0 60 0 40

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 7**

Dotyczy Części nr 19 Poz. 2 Zestaw dla dorosłych do urządzenia do poz. 1, Czy Zamawiający dopuści kompletny zestaw do oferowanego urządzenia, przeznaczony dla 1 pacjenta na okres 30 dni, składający się z rury doprowadzającej gazy do pacjenta (o budowie 3 komorowej, gdzie mieszanka gazów oddechowych płynie do pacjenta wewnętrzną średnica układu i jest otoczona płaszczem wodnym
- co gwarantuje całkowite wyeliminowanie skraplania na całej długości układu), kasety nawilżającej zapewniającej powierzchnię nawilżania około 1m2 bez potrzeby stosowania samonapełniających się komór o małej powierzchni nawilżania oraz bez potrzeby stosowania dodatkowych adapterów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

Dotyczy Części nr 19 Poz. 3 Kaniula donosowa, Czy Zamawiający dopuści kaniulę donosową kompatybilną do oferowanego urządzenia, w dwóch rozmiarach (kaniula dla dorosłych standardowa oraz kaniula dla dorosłych mała), która dzięki innowacyjnej budowie wąskich końcówek donosowych zapewnia możliwość pełnego doboru do zróżnicowanych nozdrzy pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9**

Dotyczy Część nr 22 Poz. 1 Maska ustno-nosowa, Czy Zamawiający dopuści maskę w zakresie rozmiarowym: Petite, XS, S, M, L ze stabilizacją na podbródku? Proponowane rozwiązanie powoduje mniej podrażnień i/lub odleżyn niż podparcie na czole, dodatkowo daje pacjentowi poczucie większej swobody (pacjent może założyć okulary, czytać, oglądać TV).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10**

Dotyczy Część nr 22 Poz. 1 Maska ustno-nosowa, Prosimy o wyjaśnienie czy port dostępu w dolnej części czaszy maski ma być przeznaczony do O2 czy np. dla drenu/cewnika/sondy żywieniowej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga aby dodatkowy port dostępu w dolnej części czaszy maski był przeznaczony dla drenu/cewnika/ sondy żywieniowej.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 2 § 7 wzoru umowy (cyt.):

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kary umownej
w wysokości 10 % kwoty maksymalnego wynagrodzenia brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 (w zakresie części której dotyczy zamówienie), w razie niewykonania Umowy.

i nada mu proponowane brzmienie:

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kary umownej
w wysokości 10 % niezrealizowanej części kwoty maksymalnego wynagrodzenia brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 (w zakresie części której dotyczy zamówienie), w razie niewykonania Umowy.

UZASADNIENIE: Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy lub jej rozwiązanie, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu. Zapis punktu 2 § 7 wzoru umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał 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.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w postępowaniu przetargowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na naliczanie kary umownej w oparciu o wartość części, której dotyczy naruszenie oraz zastępuje wyraz „niewykonanie” zwrotem „nieprzystąpienie do wykonywania umowy”.

Zmodyfikowane brzmienie § 7 ust. 2 wzoru umowy:

„W przypadku nieprzystąpienia do wykonywania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie).”

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji Arkusza cenowego załącznik 1a dla części nr 1 i wyłączy pozycję 2 do osobnego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje. UZASADNIENIE: Wyłączenie pozycji 2 z części nr 1 lub umożliwienie składania oferty na poszczególne pozycje w ramach części nr 1 umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie zamiaru otrzymania ofert w konkurencyjnych cenach znacznie niższych niż w obecnej sytuacji poprzez zwiększenie ilości potencjalnych oferentów. Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w postępowaniu przetargowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgodny na wydzielenie pozycji do odrębnej części.

**Pytanie 13**

Pakiet 6 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu grawitacyjnego w systemie zamkniętym z miękkimi drenami spiralnymi, dren łączący o długości 90cm , pojemność worka 700ml, z zastawką przeciwzwrotną i zakładką na kranik spustowy, produkt nie zawierający lateksu, zestaw dostępny w rozmiarach CH20,CH24 i CH28?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

Dotyczy części nr 22, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek dotychczas stosowanych w Szpitalu Uniwersyteckim: masek do prowadzenia wentylacji nieinwazyjnej z użyciem respiratora
o następujących parametrach technicznych: część maski przylegająca do twarzy wykonana
z termoplastycznego żelu, podkładka ergonomiczna, dopasowująca się do twarzy zapewniająca szczelne przyleganie i wygodę noszenia. Maska posiada zabezpieczenia zapobiegające otwieraniu ust, wzmocnienia do mocowania uprzęży umiejscowione od zewnątrz. Maska wraz z uprzężą. Kolanko wykonane z twardego plastiku, pełne bez dodatkowych otworów, o średnicy wew. 22mm, możliwość obracania części do podłączenia układu pacjenta. Maska z przeźroczystą pokrywą, do użytku dla jednego pacjenta, w zakresie rozmiarowym: S, M, L, XL obejmującym standardowy, pełny zakres rozmiaru pacjenta > 30 kg, zaopatrzona w obrotowe, kątowe złącze i podparcie czołowe oraz dopinaną uprząż na głowę. W zestawie szablon umożliwiający precyzyjny wybór rozmiaru maski. 1. Maski przeznaczone do pracy z aparatami z wbudowaną opcją NIV. 2. Maska przeznaczona do pracy
z aparatami bez wbudowanej opcji NIV. Dodatkowo zaopatrzona w zawór anty-asfiksja, port wydechowy, z możliwością podłączenia linii pomiarowej ciśnienia lub O2, odpowiednia do pracy
w trybie z ciągłym dodatnim ciśnieniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15**

Dotyczy części nr 22, poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje aby hełm do NIV nie posiadał pasów mocujących pod pachami, był wyposażony w dwukierunkową zastawką przeciwuduszeniową i port dostępu pacjenta, nadmuchiwaną poduszką na szyję i gruszkę do pompowania, zatyczki do uszu i taśmę pomiarową?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 16**

Dotyczy części 19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do wspomagania oddychania
u pacjentów dorosłych z wykorzystaniem wysokich przepływów - TNI softFlow 50, ze zintegrowanym generatorem wysokich przepływów w zakresie od 10-60l/min; z możliwością upgredu w najbliższym czasie od 2-60 l/min, bez masek tlenowych, zamiast rur do oddychania - wąsy tlenowe z drenem (jako całość).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17**

Dotyczy części 19 Czy Zamawiający oczekuje urządzenia, które ma być efektywnie i bezpiecznie stosowane również w hiperkapnii (potwierdzone badaniami klinicznymi)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 18**

Dotyczy części 19 Czy urządzenie ma skutecznie wypłukiwać CO2 dzięki nie robieniu przerw przepływu podczas wydechu pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 19**

Dotyczy części 19 Czy Zamawiający wymaga dodatkowego filtra antybakteryjnego i antywirusowego, dedykowanego dla jednego pacjenta jako dodatkową prewencję przed zakażaniami? System wymagający użycia jedno pacjentowego filtra przeciwwirusowego i przeciwbakteryjnego stosowany jest pomiędzy systemem nawilżenia a układem/setem pacjenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 20**

Dotyczy Zadania 26, poz. 1-6 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie: W poz. 1 – kaniul tętniczych o długości 25cm w rozmiarach 14, 16, 18, 20, 22, 24Fr. Kaniula pokryta powłoką Reopax zawierającą w swoim składzie syntetyczną albuminę. W poz. 2 – Kaniuli żylnej udowej zbrojonej
w rozmiarach od 22, 24, 26Fr z powłoką Reopax zawierającą w swoim składzie syntetyczną albuminę – kaniule z rejestracją do 30 dni stosowania w krążeniu pozaustrojowym. - Długość kaniuli 72cm,
- Konektor 38/x3/8, - Tworzywo medyczne, apyrogenne i nietrombogenne, - Pakowana indywidualnie w sterylną kopertę papier-folia; W poz. 3 – Zestawu do wprowadzania Seldingera o składzie: - Ostrze #11, - Igła 18 G, - Strzykawka 10ml, - Rozszerzacze – 4 sztuki 8 Fr./10; 12/14Fr; 16/18 Fr., 20/22Fr,
- Prowadnik o długości 90 cm i średnicy 0.038”, W poz. 4 - kaniul tętniczych udowych zbrojonych
w rozmiarach od 16Fr do 24F, co 2FFr, z powłoką Reopax zawierającą w swoim składzie syntetyczną albuminę – kaniule z rejestracją do 30 dni stosowania w krążeniu pozaustrojowym. - długość kaniuli
z connectorem 24,5cm, - konektor 3/8/x3/8, przyłącze typu Luer Lock, - tworzywo medyczne, apyrogenne i nietrombogenne, - pakowana indywidualnie w sterylną kopertę papier-folia; W poz. 5
– Kaniuli żylnej udowej zbrojonej w rozmiarach od 22, 24, 26Fr z powłoką Reopax zawierającą
w swoim składzie syntetyczną albuminę – kaniule z rejestracją do 30 dni stosowania w krążeniu pozaustrojowym. - Długość kaniuli 72cm, - Konektor 38/x3/8, - Tworzywo medyczne, apyrogenne
i nietrombogenne, - Pakowana indywidualnie w sterylną kopertę papier-folia; W poz. 6 – zestawu
do przezskórnej kaniulacji w skład którego wchodzi: - Ostrze #11, - Igła 18 G, - Strzykawka 10ml,
- Rozszerzacze – 4 sztuki 8 Fr./10; 12/14Fr; 16/18 Fr., 20/22Fr, - Prowadnik o długości 90 cm lub 180cm o średnicy 0.038”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 21**

Dotyczy pkt. 3.4. siwz oraz §3 ust. 6 projektu umowy w zakresie Części 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla nożyków do zgrzewarki TSCD II do jałowego łączenia drenów, które nie zostały zaklasyfikowane przez Wytwórcę jako wyrób medyczny, ani nie stanowią aktywnego wyposażenia,
w związku z czym nie jest wymagane ich oznakowanie znakiem CE, Wykonawca przedłożył wraz z ofertą oświadczenie producenta nożyków zawierające niniejszą informację oraz oświadczenie, że oferowany asortyment spełnia normy producenta zgrzewarki TSCD w zakresie kompatybilności sprzętowej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Pkt. 3.4 specyfikacji otrzymuje następujące brzmienie:

3.4. Dotyczy części 1, 2 (poz. 1-2), 3-4, 6-17, 18 (poz. 1), 19-33: Oferowane produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Dotyczy części: 2 (poz. 3), 18 (poz. 2): Oferowane urządzenia, będące przedmiotem dzierżawy, muszą być dopuszczone do obrotu i używania na zasadach określonych

w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Pkt. 4 formularza oferty otrzymuje następujące brzmienie:

4. Dotyczy części 1, 2 (poz. 1-2), 3-4, 6-17, 18 (poz. 1), 19-33: Oświadczamy, że oferowane produkty są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski.

Dotyczy części: 2 (poz. 3), 18 (poz. 2): Oświadczamy, że oferowane urządzenia, będące przedmiotem dzierżawy, są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje postanowienie § 3 ust. 6 wzoru umowy, który otrzymuje następujące brzmienie:

6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania produktów8/sprzętu9 dopuszczonych do obrotu
i stosowania na terenie Polski zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych
(w zakresie określonym przez załącznik nr 1 do Umowy).

\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_

8Dotyczy części 1, 2 (poz. 1-2), 3-4, części 6-17, 18 (poz. 1), 19-33

9 Dotyczy części: 2 (poz. 3), 18 (poz. 2)

**Pytanie 22**

Dotyczy pkt. 4.2. siwz oraz §3 ust. 4 projektu umowy w zakresie Części 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu dostawy w sytuacjach awaryjnych do 3 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Pkt. 4.2. specyfikacji otrzymuje następujące brzmienie:

4.2. Dostawy odbywać się będą sukcesywnie na podstawie zamówień w terminie do 5 dni roboczych
od zamówienia, a dostawy pilne w terminie:

- części 1-4, 6-33: do 2 dni roboczych od zamówienia, stosownym transportem i na koszt Wykonawcy.

- część 5: do 3 dni roboczych od zamówienia, stosownym transportem i na koszt Wykonawcy.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje postanowienia § 3 ust 4 wzoru umowy, który otrzymuje następujące brzmienie:

„4. W sytuacjach awaryjnych dostawa produktów nastąpi w jak najkrótszym czasie liczonym od momentu złożenia zamówienia w formie faxu lub pocztą elektroniczną, nie dłuższym jednak niż do 26/37 dni roboczych.”

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

6 Nie dotyczy cz. 5

7 Dotyczy cz. 5

**Pytanie 23**

Dotyczy pkt. 3.2. SIWZ oraz §2 ust. 2 projektu umowy w zakresie Części 5 Wnosimy o określenie minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, stanowiącego co najmniej 80% ilości nożyków objętych zamówieniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 24**

Dzień dobry w załączeniu przesyłamy pytania do części nr 19. W załączeniu przełamy ulotkę kaniul.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z punktem 3.15 specyfikacji w przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców
z Zamawiającym odbywa się za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/. Wykonawca zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji wyłącznie przez platformę EPZ. Miejscem przeznaczonym do zadawania pytań
o wyjaśnienie treści specyfikacji jest zakładka „Pytania”. Treść załącznika nie została Zamawiającemu przekazana w miejscu do tego przeznaczonym.

**Pytanie 25**

Zamawiający części nr 2 w wymaganiach granicznych w punkcie nr 8 zamieścił zapis „zakres przepływu: 1÷600 ml” oraz w punkcie 9 „zakres ustawień dawki 1-5000 ml”. Wymogi te nie mają uzasadnienia merytorycznego w praktyce szpitalnej, gdyż nie stosuje się podaży diet szybszej niż do 300ml/h oraz nie podaje się diety w ilości 5 l/dobę. Szybkość podaży powyżej 300 ml/h jest wręcz przeciwskazana ze względu na ryzyko pojawienia się powikłań ze strony przewodu pokarmowego min. takich jak biegunki. Tym samym występuje nieadekwatność wymogów do praktyki klinicznej, które to wymogi ograniczają konkurencję. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy do żywienia enteralnego posiadającej zakres przepływu 1÷400 ml oraz zakres ustawień dawki 1-4000 ml by nie utrudniać uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 26**

W przypadku zgody na zaoferowanie w części nr 2 pompy do żywienia enteralnego posiadającej zakres przepływu 1÷400 ml oraz zakres ustawień dawki 1-4000 ml prosimy Zamawiającego o zgodę
na dopuszczenie w części nr 2 pozycjach 1 i 2 zestawów kompatybilnych z wyżej wymienioną pompą.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

W załączeniu przekazuję arkusz cenowy (załącznik 1a do specyfikacji), formularz oferty (załącznik 1 do specyfikacji) oraz wzór umowy (załącznik 3 do specyfikacji) uwzględniające powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.