



**CENTRUM ONKOLOGII - INSTYTUT  
IM. MARII SKŁODOWSKIEJ - CURIE**

*wpisane do KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy  
KRS pod nr 0000144803 NIP 525-000-80-57; Regon 000-288-336  
ul. Wawelska 15B 02-034 Warszawa*

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Seksja Zamówień Publicznych  
Tel./ fax. 22/ 570 94 54

Warszawa 27.02..2015 r.

**Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3**

**Do: Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego**

**Dotyczy: dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, sterylnego, nr sprawy PN- 8/15/DJ**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązującym w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art.38 ust. 4 z dnia 29 stycznia 2004 (Dz.U. 2013, poz. 907 z póź. zm.), wyjaśniamy co następuje:

**Pytania od 1 do 36 dotyczą pakietu nr 3**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie **nie zawierają** zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. **Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.**

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C ? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis **ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta** i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający dopuści aby zaofiarowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafalszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5  $\mu$  ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5 $\mu$ , wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ? Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia , nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski **posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń**, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami ? Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące ? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny ?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie  $\pm 15$  mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$  mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $\geq 100$  mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25**

Czy w pakiecie nr 3 w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowanie pasków testowych do glukometrów równoważnych do stosowanych w Szpitalu pasków GlucoDr. auto, tj. charakteryzujących się przynajmniej wymienionymi poniżej następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
- b) Funkcja automatycznego, bezdotykowego wyrzutu zużytego paska testowego;
- c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- d) Możliwość wykorzystania do badania próbki krwi włosniczkowej, żyłnej i tętniczej (enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi)
- e) Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- f) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- g) Zakres hematokrytu 20-60%
- h) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
- i) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- j) Zakres zastosowań pasków określony przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z różnymi współistniejącymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących;

- k) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiającą uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 26:**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe o zakresie wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, umożliwiające otrzymywanie wyników liczbowych pomiaru glikemii u pacjentów z wysokimi wartościami stężenia glukozy? Wartość glikemii u pacjentów hospitalizowanych może przekraczać 600mg/dl, przy czym glukometr z zakresem pomiarowym do 600mg/dl może wskazać komunikat HIGH lub Error zamiast wyniku już przy stężeniu glukozy wynoszącym 550mg/d – wskutek czego nie wiadomo czy stężenie glukozy we krwi pacjenta jest bliższe wartości 550mg/dl czy np. 800mg/dl. Paski z zakresem do 900 mg/dl dają więc dodatkowe informacje osobie wykonującej pomiar.

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometrów z enzymem dehydrogenaza glukozy?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15$ mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$ mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $> 100$  mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi żyłnej i włośniczkowej?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych dających poprawne wyniki w zakresie hematokrytu 20-60%?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 31**

Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy przechowywanie i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zagwarantuje ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści ofertę na paski testowe do glukometrów, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi wymagają przeprowadzenia testu z płynem kontrolnym za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest niższy lub wyższy niż poziom normalny?

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 36**

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski, które wykonują badanie max w czasie do 7 sekund, jednocześnie spełniają pozostałe wymagania SIWZ? Z punktu widzenia personelu medycznego jest to równie szybki czas wykonania pomiaru, ok 50 % szpitali w Polsce z zadowoleniem korzysta z naszego glukometru.”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37****Dotyczy pakietu nr 6**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia, czy oferowane przyrządy w celu pełnej identyfikacji produktu mają posiadać logo lub nazwę producenta trwale umieszczoną na dowolnie wybranej części przyrządu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.**

**Pytanie nr 38****Dotyczy pakietu 8**

Prosimy o wyjaśnienie, co zamawiający miał na myśli w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 8 w pozycji 2 pisząc: „z rejestracją DASE (umożliwiającą poszerzenie zwieracza Oddiego w celu usunięcia kamieni z dróg żółciowych bez konieczności sfinkterotomii)”.

**Odpowiedź:** Wskazanie DASE (z ang. Dilation Assisted Stone Extraction ) oznacza, że balon może być używany do poszerzenia zwieracza Oddiego co umożliwia usunięcie kamieni z dróg żółciowych bez konieczności wykonywania sfinkterotomii .

Jest to ważne u pacjentów, u których z pewnych powodów nie można przeprowadzić zabiegu sfinkterotomii.

Zamawiający oczekuje, że sformułowanie o wskazaniu DASE (czyli możliwości rozszerzania zwieracza Oddiego w celu usunięcia kamieni z dróg żółciowych) będzie zawarte w instrukcji obsługi balonu.

**Pytanie nr 39**

**Pakiet 5**

**Pozycja 1**

Czy nie zaszła oczywista pomyłka w opisie przedmiotu zamówienia w poz. 1 w miejscu „kieszonka na palec umożliwiająca aplikację zestawu o poj. 45ml ”

Prosimy o doprecyzowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia tj.:

Zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca, sterylny, silikonowy, miękki, elastyczny rękaw; rękaw z miękkim niskociśnieniowym balonikiem z kieszonką na palec umożliwiającą aplikację zestawu; worek zbiorczy o poj. min 1000ml (3sztuki), strzykawka trzyczęściowa wyskalowana do poj. 45ml. Port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podawanie leków doodbytniczo. Port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną. Oznakowanie wypełnienia balonika.

**Pytanie nr 40**

**Pakiet 5**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca sterylny, silikonowy, miękki , elastyczny rękaw pokryty substancją zapobiegającą wydostawaniu się przykrych zapachów.

Zestaw jest z miękkim niskociśnieniowym balonikiem , z paskiem widocznym w RTG, posiadający zakończenie umożliwiające aplikację systemu bez konieczności użycia palca wiodącego.

Zestaw posiada 3 worki zbiorcze o poj. 1500ml , zawierające substancję żelującą płynną zawartość worka.

Zestaw zawiera również port irygacyjny , port do napełniania balonika retencyjnego , port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną, strzykawkę skalowaną , umożliwiającą napełnianie balonika retencyjnego do wskazanej pojemności .

Biologicznie czysty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 41**

**Pakiet 5**

**Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków zbiorczych o pojemności 1500ml , zaopatrzonych we wkład żelujący płynną zawartość . Worki zaopatrzone są w filtr węglowy absorbujący przykrye zapachy ( możliwość filtrowania gazów) .

Worki są kompatybilne z zestawem .

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 42**

**Pakiet 5**

**Pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający z uwagi na wysoki koszt próbek do ww. pozycji oraz z uwagi na znajomość produktu (był kupowany i używany w Szpitalu ) wyrazi zgodę na zafakturowanie próbek do postępowania na rzecz Zamawiającego

**Odpowiedź: Pozostaje zgodnie z SIWZ.**

Udzielone dopuszczenia w odpowiedziach na pytania nie stanowią warunku wymaganego.

W załączeniu załącznik nr 1 dla pakietu nr 3, uzupełniony o dodatkowy zapis tj.:

-w instrukcji wytyczne dotyczące dezynfekcji aparatu w warunkach szpitalnych

załącznik nr 1 dla pakietu nr 5 z doprecyzowanym opisem przedmiotu zamówienia.

**Pozostałe zapisy w SIWZ bez zmian.**

**p.o. Kierownika Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Mariola Balikowska**