



Lublin, dn. 07.06. 2018 r.

TZ – 3311 / 19 / / 18

wg rozdzielnika

Nr sprawy: TZ – 03 / 18

Dotyczy: **Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla potrzeb Zespołów Ratownictwa Medycznego Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego SP ZOZ w Lublinie.**

Działając na podstawie art 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017 roku poz. 1579 z późn. zm.) Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe SP ZOZ w Lublinie przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt nr	Dotyczy	Treść pytania:
1	Część 1 poz. 99, 102	Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) 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 włośniczkowej 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 folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45 <sup>o</sup> C, przechowywanie do 30 <sup>o</sup> C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
<b>Odpowiedź</b>		<b><i>Zamawiający oczekuje dostawy pasków testowych do posiadanych glukometrów, których nazwa została wskazana w zał. Nr 2 cz 1. Dopuszczalne jest zaproponowanie pasków dowolnej firmy pod warunkiem kompatybilności z posiadаныmi przez Zamawiającego urządzeniami.</i></b>
2	Część 1 poz. 99, 102	Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących 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) Kapilara samozasysająca krew; e-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) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32 <sup>o</sup> j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia wymagań określonych w odpowiedzi na pytanie nr 1.</i></b>

3	Część 1 poz.99, 102	Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żylniej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) 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?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia wymagań określonych w odpowiedzi na pytanie nr 1.</b>
4	Część 1 poz. 99, 102	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 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii we krwi kapilarnej i żylniej, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) 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 każdej pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia wymagań określonych w odpowiedzi na pytanie nr 1.</b>
5	Część 11 poz.3,5,6	Prosimy o dopuszczenie preparatu o takim samym składzie i spektrum działania, spełniającego wymogi opisu przedmiotu zamówienia, zarejestrowanego jako wyrób medyczny.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</b>
6	Część 1 poz.91,92	Czy w części Nr I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
7	Część 1 poz.91,92	Czy Zamawiający w części Nr I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
8	Część 1 poz.91,92	Czy Zamawiający w części Nr I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
9	Część 1 poz.91,92	Czy w części Nr I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
10	Część 1 poz.91,92	Czy Zamawiający w części Nr I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
11	Część 1 poz. 27	Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</b>
12	Część 1 poz. 27	Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej

		ilości?
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
13	Część III, poz. 1,18,19,25,26,28,57,60,62,64,67-68,70-71,110	Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie III wydzieli pozycje: 1,18,19,25,26,28,57,60,62,64,67-68,70-71,110 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie.
<b>Odpowiedź:</b> <i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>		
14	Część III, poz. 26	Czy zamawiający dopuści strzykawkę z dodatkowym łącznikiem w kolorze mlecznym – białym?
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
15	Część III, poz. 28	Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną czytelną skalą, pozostałe wymagania bez zmian?
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
16	Część III, poz.62	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
17	Część III, poz. 70	Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wykonany z folii LDPE, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, dołączony środek pochłaniający wilgoć?
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
18	Część III, poz.1	Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
19	Część V, poz. 10-16	Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie V wydzieli pozycje: 10-16 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie - na przylepce
<b>Odpowiedź:</b> <i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>		
20	Pakiet V, poz. 5	Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
<b>Odpowiedź:</b> <i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i>		
21	Pakiet V, poz.17-23	Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek? Rozmiar 1 - 9mm x 10mm, Rozmiar 2 – 13mm x 15mm, Rozmiar 3 - 13mm x 15mm, Rozmiar 4 - 13mm x 15mm, Rozmiar 6 - 13mm x 15mm, Rozmiar 8 - 13mm x 15mm, Rozmiar 10 - 13mm x 15mm, Rozmiar 14 - 13mm x 15mm
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
22	Pakiet V, poz.17-23	Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała,rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym? Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku, Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w., Rozmiar 3- dłoń, stopa – 15-35 mm j.w., Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię,stopa,łokieć – 25-45 mm j.w. Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w., Rozmiar 8 – udo,głowa, biodra – 50-95 mm, j.w. Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w., Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.
<b>Odpowiedź:</b> <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>		
23	Część IX, poz.4,9,7,8	Prosimy o wydzielenie poz.4,9,7,8 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi

		Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
24	Część IX, poz. 1	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i>
25	Część IX, poz. 2	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i>
26	Część IX, poz. 3	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i>
27	Część IX, poz. 6	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i>
28	Dot. zapisów projektu umowy § 3 ust. 4	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 2,5% na 1,5%?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
29	Dot. zapisów projektu umowy § 4 ust. 1	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „..., zobowiązany jest dostarczyć towar w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania informacji o brakach”?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
30	Dot. zapisów projektu umowy § 6 ust. 3	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i uzupełnienie go w umowie: „..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy”?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
31	Dot. zapisów projektu umowy § 6	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i uzupełnienie go w umowie: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 14 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
32	Dot. zapisów projektu umowy § 7	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 10% na 5%?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
33	Dot. zapisów umowy	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zapisu następującej treści: „Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy”.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i>
34	Część V Pozycja 10	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca zastępującego nici chirurgiczne w rozmiarze 6mm x 38mm?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>
35	Część V Pozycje 11-12.	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca ze sztucznego jedwabiu o długości 9,2m?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>

36	Część V Pozycje 19-20.	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawa opatrunkowego na nogę i głowę dziecka – pozostałe parametry bez zmian?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
37		Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art.24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający wymaga od Wykonawców złożenia oświadczenia zgodnie z art 24 ust 11 jednocześnie mając na uwadze art 26 ust 6.</i></b>
38	Część VI	Czy Zamawiający wymaga sterylnych opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzą je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Opatrunki mają formę materiału bazowego z naniesionym półpłynnym żelem. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
39	Część VI, pozycja nr 2	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40cm , który pokrywa taką samą powierzchnię ciała jak opatrunek o wymiarach 20x20cm ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
40	Część VI - pozycja nr 3, pozycja nr 4	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego opatrunku hydrożelowego ratunkowego na twarz o rozmiarze 30 cm x 40 cm, który jest standardowym opatrunkiem przeznaczonym do oparzeń twarzy, ponieważ ze względu na swój rozmiar pokrywa delikatną skórę uszu, które są najbardziej narażone na oparzenia oraz szyję chroniącą tętnice?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
41	Część X – sprzęt medyczny jedn. uz. pozycja nr 1, pozycja nr 3	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Igły doszpikowej BIG (Bone Injection Gun), która jest automatycznym urządzeniem medycznym do wkluc doszpikowych, która zapewnia szybki, bezpieczny i łatwy dostęp wewnątrznaczyniowy poprzez szpik kostny.
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
42	Część X – sprzęt medyczny jedn. uz. pozycja nr 2	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły doszpikowej treningowej dla dorosłych i dzieci BIG, która jest przeznaczonym do użycia u pacjentów, u których założenie obwodowego dostępu dożylnego jest bardzo trudne bądź niemożliwe.
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
43	Część XI poz. 11	Prosimy o dopuszczenie chusteczek o spektrum działania w czasie 5 min: B, F, HIV, HCV, Rota, Herpes, spełniające pozostałe wymogi opisu przedmiotu zamówienia.
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
44	Część 1 pozycji nr 29	Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu po 20 ampulek z możliwością przeliczenia ilości?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
45	Część 1 pozycja nr 60	Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
46	Część 1 pozycja 89	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego 500 ml w opakowaniu typu butelka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
47	część V poz. 6.	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny bielonej?
<b>Odpowiedź:</b>		<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowania ligniny bielonej.</i></b>
48	część V poz. 6.	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania arkuszy 40x60cm czy arkuszy mniejszych, pociętych, gotowych do użycia w rozm.20x30cm?

	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowania arkuszy 40x60cm.</i></b>
49	część V poz. 10.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca zastępującego nici chir. w rozmiarze 6mm x 38mm a 50 x 6szt.?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i></b>
50	część V poz. 15.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra z opatrunkiem o dł. 1m z odpowiednim przeliczeniem ilości?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i></b>
51	Dot. umowy:	Czy Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze czy kalendarzowe? Jeżeli robocze, to czy przez termin dni robocze rozumie pod tym pojęciem dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.</i></b>
52	Dot. umowy:	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w §3 ust. 4 pkt 1 słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki”?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
53	Dot. umowy:	Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej lub wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</i></b>
54	Dot. umowy:	Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
55	Dot. umowy:	Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w sytuacji, gdy Wykonawca odstąpi od wykonania umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
56	Część IX, Pozycja 6	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych kompletów pościeli z tolerancją rozmiarów +/- 10%?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i></b>
57	Część IX, Pozycja 7	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych okularów ochronnych z pokrowcem na soczewce umożliwiającym ich założenie bez pozostawiania odcisków palców (w miejsce matowego kolorowego paska) spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</i></b>
58	Część VII, Pozycja 7	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych kołnierzy z 4-stopniową regulacją spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i></b>
59	Część III poz..3	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w tej pozycji cewników o długości 200 – 210cm?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
60	Część III poz. 4,5,6,7	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z lateksową zastawką?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
61	Część III poz. 4,5,6,7	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem o pojemności 5-10ml?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
62	Część III poz. 4,5,6,7	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley sterylizowanych tlenkiem etylenu?

	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
63	Część III poz. 4,5,6,7	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley bez nadrukowanej fabrycznie informacji o max czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
64	Część III poz. 10, 11,	Czy Zamawiający wyłączy te pozycje i utworzenie z nich osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
65	Część III poz. 12,13,14,16,	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł jednorazowych pakowanych w opakowanie a'100szt. z kolorowym oznaczeniem rozmiaru igły w miejsce oznakowania takim samym kolorem jak nasadka.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
66	Część III poz. 17	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w tej pozycji koreczków do kaniul bez dużego znacznika otwarcia na całej szerokości.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
67	Część III poz. 22,23,24,27	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z czarną skalą i białym tłokiem.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
68	Część III poz. 25	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 100ml (z końcówką cewnikową ściętą pod kątem 90 stopni).
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
69	Część III poz. 26	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 50(60)ml z podziałką na cylindrze co 1ml do 50ml, co 5ml na odcinku 50-50ml, pakowanej z dodatkowym łącznikiem luer w kolorze mlecznym.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
70	Część III poz. 27	Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w opakowanie a'100szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania.
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Tak, Zamawiający dopuszcza.</i>
71	Część III poz. 29	Czy Zamawiający wyłączy tą pozycję i utworzy z niej osobny pakiet, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
72	Część III poz. 30	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 0,7mm, G24 x 19mm, przepływ 23 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
73	Część III poz. 31	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 0,9mm, G22 x 25mm, przepływ 36 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
74	Część III poz. 32	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 1,1mm, G20 x 32mm, przepływ 56 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem

		do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
75	Część III poz. 33	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 1,3mm, G18 x 45mm, przepływ 90 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
76	Część III poz. 34	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 1,5mm, G17 x 45mm, przepływ 142 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
77	Część III poz. 35	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 1,7mm, G16 x 45mm, przepływ 200 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
78	Część III poz. 36	Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonana z teflonu FEP, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, wyposażona w dwa paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. W wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Rozmiar 2,1mm, G14 x 45mm, przepływ 305 ml/min. op. x 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
79	Część III poz. 37	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zgłębniki żołądkowe z zatyczką w rozmiarach CH 16-22 i bez zatyczki CH24?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
80	Część III poz. 54	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach od 2,5 do 11,0 (rozmiary rurek)?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
81	Część III poz. 55	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody z żelazem stałym w rozmiarze fi43 mm?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
82	Część III poz. 56	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody z żelazem stałym w rozmiarze fi30 mm?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i></b>
83	Część III poz. 61	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stabilizator (uchwyt do mocowania rurki) w kolorze niebieskim, produkowany przez firmę Sumi?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b><i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i></b>
84	Część III	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania worki z przezroczystą tylną ścianką?



	poz. 62	
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</b>
85	Część III poz. 65	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski Venturiego z drenem i dwoma dyszami różniącymi się od siebie kolorem (zamiast białej i zielonej)?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</b>
86	Część III poz.72,75,76, 77	Czy Zamawiający wyłączy te pozycje i utworzy z nich osobny pakiet, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
87	Część III poz. 78	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawkki trzyczęściowe 20ml luer-lock, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 1,0ml, kontrastujący tłok w kolorze mlecznym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op.50szt. Rozmiar na opakowaniu. Logo producenta na korpusie.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</b>
88	Część III poz.81,82,83,8 4,85,88	Czy Zamawiający wyłączy te pozycje i utworzy z nich osobny pakiet, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
89	Część III poz. 92	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniuli bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, bez portu bocznego, ze skrzydełkami oraz dodatkowym uchwytem, 4 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Sterylna. Rozmiar 24G 0,7x19 mm, przepływ 22 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
90	Część III poz. 93	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
91	Część III poz. 94	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 20G 1,1x32mm, przepływ 56 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
92	Część III poz. 96	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 18G 1,3x45mm, przepływ 90 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
93	Część III poz. 95	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 4 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 18G 1,3x33mm, przepływ 103 ml/min.

<b>Odpowiedź:</b>		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
94	Część III poz. 97	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 16G 1,7x45mm, przepływ 200 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
95	Część III poz. 98	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniula bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy lub metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie igły z cewnika, posiadająca zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, ze skrzydełkami, 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji z portem bocznym. Sterylna. Rozmiar 18G 1,3x45mm, przepływ 90 ml/min.
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
96	Część III poz. 99,100,101,102,105,109,111,	Czy Zamawiający wyłączy te pozycje i utworzy z nich osobny pakiet, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
97	Część III poz. 107	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania cewnik CH10 długość 600mm?
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>
98	Dot. umowy	Prosimy Zamawiającego o zmianę postanowień umowy poprzez zmianę „2,5% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień zwłoki” na „1,0% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień zwłoki”.
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
99	Część III poz. 83	Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy pulsoksymetrii, noworodkowy (3kg do 20kg ) Nellcor?
<b>Odpowiedź:</b>		<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</i>

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 12.06.2018 r do godziny 9:00 .  
W związku z powyższym otwarcie ofert nastąpi w dniu 12.06.2017 r do godziny 9:10 .

*Z upoważnienia Dyrektora  
Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego  
SP ZOZ w Lublinie  
starszy asystent ds. medycznych  
dr n. Med. Alicja Ciechan*