Wojewódzki Szpital Podkarpacki

im. Jana Pawła II w Krośnie

38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57

Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia

Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497

NIP 684-21-20-222, Regon 000308620

Krosno, dnia 28.08.2015

Do wszystkich uczestników postępowania

([www.krosno.med.pl](http://www.krosno.med.pl/))

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postepowaniu na zakup wraz z sukcesywną dostawą sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Oddziału Noworodkowego z Pododdziałem Intensywnej Terapii Noworodków –

nr postepowania EZ/215/73/2015

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1.Dotyczy pakietu nr 8, poz. 1.Proszę o podanie modelu respiratora transportowego z jakim czujniki mają być kompatybilne?

**Odpowiedź: Respirator CROSSVENT.**

Pytanie 2.Dotyczy pakietu nr 8, poz. 3. Dla jakiego przedziału wagowego pacjentów są wymagane czujniki saturacji?

**Odpowiedź: Od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 3.Czy Zamawiający wymaga czujników jednorazowych czy wielorazowych?

**Odpowiedź: Czujników jednorazowych.**

Pytanie 4.Dotyczy pakietu nr 8, poz. 4.Dla jakiego przedziału wagowego pacjentów są wymagane czujniki saturacji?

**Odpowiedź: Od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 4.Czy Zamawiający wymaga czujników jednorazowych czy wielorazowych?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednorazowych czujników.**

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 5.Dla jakiego przedziału wagowego pacjentów są wymagane czujniki saturacji?

**Odpowiedź: Od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 5.Czy Zamawiający wymaga czujników jednorazowych czy wielorazowych?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednorazowych czujników.**

Pytanie 8. Pakiet nr 9 , poz 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwia precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika?

**Odpowiedź: TAK cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm.**

Pytanie 9.Pakiet nr 9 , poz 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do karmienia mają być  wykonane z PVC nie zawierającego ftalanów z fabrycznie umieszczona na opakowaniu jednostkowym informacją o ich braku oraz czasie utrzymania?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 10. Pakiet nr 9, poz. 2.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH 5, 6, 8, 10 mają być skalowane co 1 cm, co pozawala na precyzyjne określenie głębokości położenia cewnika?

**Odpowiedź: TAK mają być skalowane co 1 cm,**

Pytanie 11. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewnik do odsysania w systemie zamkniętym ma być stosowany przez 72 godziny i posiadać długość 31 cm, adapter kątowy 45° do dróg oddechowych, system centrujący wprowadzenia cewnika, system redukujący przestrzeń martwą, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, w zestawie 5 łączników do rurek intubacyjnych. Cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z przezroczystą komorą płuczącą z bezobsługową, samouszczelniającą się dwudzielną zastawką, pozbawiony ftalanów (DEHP)?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 12. Pakiet nr 9, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy elektroda do kardiomonitorów ma być do długoterminowych czy krótkoterminowych pomiarów?

**Odpowiedź: Do krótkoterminowych pomiarów.**

Pytanie 13. Pakiet nr 9, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie z jakiego materiału mają być wykonane elektrody.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga przewodzących samoprzylepnych elektrod EKG – pianka, bez lateksowych.**

Pytanie 14. Pakiet nr 9, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy elektrody maja być widoczne w RTG?

**Odpowiedź: Nie maja być widoczne w RTG.**

Pytanie 15.Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania układów oddechowych ujętych w Pakiecie nr 1, 2 i 12 z komorą noworodka z automatycznym napełnianiem wodą i systemem zapobiegającym nadmiernemu parowaniu? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wymaga aby komora posiadała numer partii i datę ważności oznaczoną na opakowaniu pojedynczej komory?

**Odpowiedź: Tak wymaga.**

Pytanie 16. Dotyczy: Pakiet 1 Czy Zmawiający wymaga aby układy oddechowe do respiratorów Sechrist IV, Sechrist, Fabian, SLE2000 zawierały antybakteryjną powłokę z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie 17.Dotyczy: Pakiet 1 Filtry antybakteryjne do układów oddechowych – Therm mini – czy Zamawiający wymaga filtrów z wymiennikiem ciepła i wilgoci pediatrycznych?

**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie 18. Dotyczy: Pakiet 2.Poz. 1 Czy Zmawiający wymaga aby układy oddechowe do Infant Flow zawierały antybakteryjną powłokę z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie 19.Dotyczy: Pakiet 2.Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści mocowanie układu pacjenta w postaci czapeczki?

**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie 20 .Dotyczy: Pakiet 2.Poz. 9 Prosimy o wydzielenie tej pozycji do odrębnego pakietu oraz wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem „RESPIRATOR OSCYLACYJNY”?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 2A. Zamawiający posiada respirator oscylacyjny Sensor Medics 3100A i wymaga zaoferowania układów oddechowych do tego respiratora.**

Pytanie 21. Dotyczy: Pakiet 3.Poz. 1 Czy Zmawiający wymaga aby układy oddechowe do NeoPuff zawierały antybakteryjną powłokę z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

Pytanie 22. Dotyczy: Pakiet 4.Prosimy o wydzielenie poz. 1-5 do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 4A.**

Pytanie 23. Dotyczy: Pakiet 12.Czy Zmawiający wymaga aby układy oddechowe do AveaCLiO zawierały antybakteryjną powłokę z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

**Odpowiedź: TAK.**

Pytanie 24. Pakiet 6 poz. 1.Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu pozycji dotyczącej aparatów do przetoczeń firmy Asena i utworzenie dla tej pozycji oddzielnego pakietu co pozwoli na przystąpienie do postępowania producentowi BBraun.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 6A.**

Pytanie 25. Pakiet 5, poz. 3, 4.Jako autoryzowany dystrybutor Czujników w technologii Masimo prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty. Jednocześnie mając na względzie, że technologia Masimo jest chroniona patentem i wymaga kompatybilnych i skalibrowanych oryginalnych czujników, co jest również warunkiem chroniącym przed utratą gwarancji urządzeń – czy Zamawiający wymaga, żeby czujniki były zaoferowane przez autoryzowanego przedstawiciela i potwierdzone pismem od producenta? Uzasadnienie: Czujniki innych producentów nie są walidowane w oparciu o patent Masimo i w związku z tym nie posiadają technologii Masimo ani kompatybilności i kalibracji do urządzenia posiadającego technologię Masimo, przez co nie dają gwarancji otrzymanych wyników ani też precyzji pomiaru. Dodatkowo za oryginalnością czujników przemawia fakt, że technologia Masimo jest dużo bardziej zaawansowana niż jakiekolwiek inne technologie, czujniki Masimo mają za zadanie nie tylko zbierać informację od pacjenta o pomiarze saturacji i pulsu, ale dodatkowo eliminują artefakty ruchowe pacjenta dzięki eliminacji sygnałów z krwi żylnej – czego żadna inna technologia nie posiada; pomiar w czasie rzeczywistym - co jest szczególne ważne u małego pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu, Zamawiający wymaga, żeby czujniki były zaoferowane przez autoryzowanego przedstawiciela i potwierdzone pismem od producenta.**

Pytanie 26. Pakiet 10, poz. 1. Jako przedstawiciel wysokiej jakości mankietów neonatologicznych  firmy GE Healthcare Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 1  do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty przy zapewnieniu, że zaoferowane mankiety będą wykonane z przyjaznego dla skóry miękkiego materiału pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu, rozmiar kodowany kolorystycznie obrazkiem zwierzątka, rozmiary do wyboru. Jednocześnie prosimy o podanie, z jakim monitorem (Producent, model) ma współpracować mankiet oraz czy Zamawiający wymaga mankietów 1 czy 2-tubowych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 10 A. Mankiet jednotubowy. PM 8000, PM 7000 Mindray; PHILIPS Suze Sings VM4.**

Pytanie 27.Pakiet 1: Czy Zamawiający w pozycjach z układami oddechowymi (prócz układu transportowego TI 500) będzie oczekiwał aby w skład zestawu wchodził:

- kompletny pasujący do respiratora układ oddechowy pasujący do danego respiratora,

- automatyczna komora do nawilżacza posiadająca osłonę przeciw oparzeniową oraz pływający wskaźnik poziomu wody zapakowana w opakowanie folia folia.

Wszystko razem zapakowane w jednostkowe opakowanie typu folia folia zabezpieczające przed drobnoustrojami z zewnątrz, tak aby każe opakowanie było szczelne wraz z kompletem informacji o produkcie tak jak to jest np. w przypadku igieł, strzykawek czy zestawów infuzyjnych?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 28. Pakiet 12: Czy Zamawiający w pozycji z układem oddechowym będzie oczekiwał aby w skład zestawu wchodził:

- kompletny pasujący do respiratora układ oddechowy pasujący do danego respiratora,

- automatyczna komora do nawilżacza posiadająca osłonę przeciw oparzeniową oraz pływający wskaźnik poziomu wody zapakowana w opakowanie folia folia.

Wszystko razem zapakowane w jednostkowe opakowanie typu folia folia zabezpieczające przed drobnoustrojami z zewnątrz, tak aby każe opakowanie było szczelne wraz z kompletem informacji o produkcie tak jak to jest np. w przypadku igieł, strzykawek czy zestawów infuzyjnych?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 29. Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia Prezesa Urzędu  Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz wpisu lub zgłoszenia do rejestru jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679)  jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP (niezależnie od klasy wyrobu). Z tego tez powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30 grudnia 2009 r. „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia. Abstrahując od powyższej argumentacji należy zauważyć, że zgodnie z art. 58 ust.3 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dystrybutor i importer mają obowiązek powiadomienia Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia pierwszego wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. W praktyce oznacza to, że  nawet gdyby Wykonawca chciał dołączyć do oferty zgłoszenie/powiadomienie to może takiej możliwości w dniu składania ofert nie posiadać, w sytuacji kiedy do tego dnia nie wprowadził na terytorium RP oferowanego urządzenia. Tym samym omawiany zapis oprócz swej sprzeczności z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, wprowadza wymóg potencjalnie niemożliwy do spełnienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 30. Czy Zamawiający potwierdza, że termin dostaw liczony jest w dni robocze?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia. W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 2 na następujący: „Towar nieodpowiadający normom jakościowym, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej telefonicznie lub pisemnie wraz z odesłaniem reklamowanego towaru. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania reklamowanego towaru, rozpatrzenia reklamacji. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca w ciągu 3 dni roboczych od uznania reklamacji wymieni wadliwy towar własnym transportem na własny koszt.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na: „ za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż 10 zł)”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na: „w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar (nie mniej niż 10 zł).”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.3) umowy na: „w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy (nie mniejszej niż 10zł).”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §5 ust. 5 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 38. Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), pod rygorem nieważności takiej czynności. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art.509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytania 39. do Pakietu Nr 1 . Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu następujących pozycji SECHRIST IV, SECHRIST, FABIAN, SLE 2000, Płucko testowe - wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszy koszt zakupu sprzętu medycznego. Obecnie skonstruowany pakiet ogranicza konkurencję tylko i wyłącznie do jednej firmy.

**Odpowiedź; Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 1A.**

Pytanie 40. do Pakietu Nr 2. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu następujących pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8 - wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszy koszt zakupu sprzętu medycznego. Obecnie skonstruowany pakiet ogranicza konkurencję tylko i wyłącznie do jednej firmy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 41. Czy do pozycji nr 3 w miejsce mocowania układu pacjenta Zamawiający dopuści czapeczki w rozmiarach 000-9. ?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 41. do Pakietu Nr 8.Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji 2 - wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszy koszt zakupu sprzętu medycznego. Obecnie skonstruowany pakiet ogranicza konkurencję tylko i wyłącznie do jednej firmy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 8 A.**

Pytanie 42. do Pakietu Nr 10.Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji 3 - wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszy koszt zakupu sprzętu medycznego. Obecnie skonstruowany pakiet ogranicza konkurencję tylko i wyłącznie do jednej firmy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 10 B.**

Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr.5. Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu czujnika do pulsoksymentu OXY TRUE ( Blue Point), ponieważ jest to specyficzny czujnik w dystrybucji Producenta pulsoksymetru, co bardzo ograniczy liczbę ofert i uniemożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystnych cen na pozostałe czujniki w pakiecie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 5C.**

Pytanie 44. Dotyczy pakietu 8. Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 3,4,5,6, gdyż połączenie w jednym pakiecie czujników saturacji ( oraz opasek do czujników saturacji) oraz innych akcesoriów do respiratora uniemożliwi wielu Wykonawcom złożenie atrakcyjnych cenowo ofert na 1200 szt. Czujników i 1000 szt. Opasek.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 8 B.**

Pytanie 45. Dotyczy pakietu 10. Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu poz.1 , gdyż pakiet nr 10 zawiera bardzo różnorodny asortyment i połączenie w jednym pakiecie bardzo odmiennych produktów uniemożliwi wielu Wykonawcom złożenie atrakcyjnych cenowo ofert na 600 szt. Mankietów.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 10 A.**

Pytanie 46. Pakiet 5. Poz. 1 OXYPLETH, wielorazowe typu oxy snap. Czy Zamawiający dopuści czujniki z połączeniem bezpośrednim do monitora oraz określenie przedziału wagowego pacjentów.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza z połączeniem bezpośrednim do monitora. Przedział od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 47. Pakiet nr 5, poz. 2. Massimo Radical, czujniki jednorazowe. Prosimy o podanie czy czujniki mają być ze złączem LNCS czy LNOP oraz o określenie przedziału wagowego pacjentów lub o podanie nr katalogowego obecnie stosowanych czujników.

**Odpowiedź: Złącze LNOP. Przedział wagowy pacjentów od 1 kg do 3 kg**

Pytanie 48. Pakiet nr 5, poz. 3. Massimo Radical, czujniki wielorazowe. Prosimy o podanie czy czujniki mają być ze zwłączem LNCS czy LNOP oraz o określenie przedziału wagowego pacjentów lub o podanie nr katalogowego obecnie stosowanych czujników.

**Odpowiedź: Złącze LNOP. Przedział wagowy pacjentów od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 49. Pakiet nr 5, poz. 4. Oxy True (blue-point). Prosimy o podanie czy czujniki mają być jednorazowe czy wielorazowe oraz o określenie przedziału wagowego pacjentów.

**Odpowiedź: Czujniki mają być wielorazowe, przedział wagowy pacjentów od 1 kg do 3 kg.**

Pytanie 50. Pakiet nr 5, poz. 5. Pulsoksymetr POX. Prosimy o podanie czy czujniki mają być jednorazowe czy wielorazowe oraz o określenie przedziału wagowego pacjentów oraz o podanie pełnego symbolu (modelu) pulsoksymetru.

**Odpowiedź: Czujniki mają być wielorazowe. Przedział wagowy od 1 kg do 3 kg. Zamawiający posiada pulsoksymetr KTPS-01 Bionet.**

Pytanie 51. Pakiet nr 8. Prosimy o wydzielenie poz. 4,5,6 do oddzielnego zadania.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 52. Pakiet nr 8, poz. 3. Prosimy o podanie nr katalogowego części oraz o potwierdzenie czy na pewno chodzi o czujnik do saturacji a nie o czujnik przepływu.

**Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli czujnik do saturacji.**

Pytanie 53. Pakiet nr 8, poz. 4 i 5. Prosimy o podanie jakiego typu czujników oczekuje zamawiający (klips, Y, opaska)?

**Odpowiedź: Opaska.**

Pytanie 54. Pakiet nr 10, poz. 1. Prosimy o wydzielenie do oddzielnego zadania oraz o potwierdzenie czy chodzi o mankiety jednorazowe, jednoprzewodowe dla noworodków.

**Odpowiedź: Tak.**

Zamawiający w związku powyższym dokonuje modyfikacji SIWZ wraz z załącznikami i ustala nowy termin składania i otwarcia ofert oraz termin wpłaty wadium jak następuje:

Nowy termin składania ofert: 22.09.2015 godzina 10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 22.09.2015 godzina 10:15

Nowy termin wniesienia wadium: 22.09.2015 godzina 10:00

Z poważaniem